

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 15. Mai 2003 (15.05.2003)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 03/039539 A2

- (51) Internationale Patentklassifikation7: A61K 31/4035, 31/415, 31/433, 31/443, 31/4436, 31/4709, 31/4725, 31/501, 31/505, A61P 35/00, 35/04
- (21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP02/11350

(22) Internationales Anmeldedatum:

10. Oktober 2002 (10.10.2002)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

- (30) Angaben zur Priorität: 101 55 076.6 9. November 2001 (09.11.2001) DE
- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): MERCK PATENT GMBH [DE/DE]; Frankfurter Strasse 250, 64293 Darmstadt (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): OSSWALD, Mathias [DE/DE]; Im Strenger 7A, 64665 Alsbach-Hähnlein (DE). DORSCH, Dieter [DE/DE]; Königsberger Strasse 17A, 64372 Ober-Ramstadt (DE). MEDERSKI, Werner [DE/DE]; Katzenelnbogenweg 1, 64673 Zwingenberg (DE). AMENDT, Christiane [DE/DE]; Kurt-Schumacher-Strasse 28, 55124 Mainz (DE). GRELL, Matthias [DE/DE]; Lindenweg 44, 64291 Darmstadt (DE).

- 74) Gemeinsamer Vertreter: MERCK PATENT GMBH; Frankfurter Strasse 250, 64293 Darmstadt (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EB, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

 ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

7

(54) Title: USE OF ENDOTHELIN RECEPTOR ANTAGONISTS IN THE TREATMENT OF TUMOUR DISEASES

(54) Bezeichnung: VERWENDUNG VON ENDOTHELIN-REZEPTOR-ANTAGONISTEN ZUR BEHANDLUNG VON TUMO-RERKRANKUNGEN

(57) Abstract: The invention relates to the use of endothelin receptor antagonists in the production of a medicament for treating tumour diseases.

(57) Zusammenfassung: Verwendung von Endothelin-Rezeptor-Antagonisten zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Tumorerkrankungen.

Verwendung von Endothelin-Rezeptor-Antagonisten zur Behandlung von Tumorerkrankungen

- Die Erfindung betrifft die Verwendung von Endothelin-Rezeptor-5 Antagonisten ausgewählt aus der Gruppe
 - a) die in EP 0733626 beschriebenen Verbindungen der Formel I

10 Ar-SO₂-NH
$$R^{1} \longrightarrow R^{2} \longrightarrow N$$

$$R^{2} \longrightarrow R^{3} \longrightarrow N$$

15 worin

25

30

-A=B-C=D- eine -CH=CH-CH=CH-Gruppe, worin 1 oder 2 CH durch N ersetzt ist (sind),

N ersetzt ist (sind)

Ar unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch H, Hal, A, Alkenyl mit bis zu 6 C-Atomen, Ph, OPh, NO₂, NR⁴R⁵, NHCOR⁴, CF₃, OCF₃, CN, OR⁴, COOR⁴, (CH₂)_nCOOR⁴, (CH₂)_n NR⁴R⁵, -N=C=O oder

NHCONR⁴R⁵ substituiertes Ph oder Naphthyl,

R¹, R², R³ jeweils unabhängig voneinander fehlen, H, Hal, A, CF₃, NO₂, NR⁴R⁵, CN, COOR⁴, NHCOR⁴,

R⁴, R⁵ jeweils unabhängig voneinander H oder A, zusammen auch -CH₂-(CH₂)_n -CH₂-,

A Alkyl mit 1 bis 6 C-Atomen,

Ph Phenyl, X O oder S,

Hal F, Cl, Br oder l,

35

n 1, 2 oder 3 bedeuten,

sowie ihre Salze;

b) die in EP 0758650 beschriebenen Verbindungen der Formel I

1 10 worin 15 X eine gesättigte, ganz oder teilweise ungesättigte 3- bis 4-gliedrige Alkylenkette bedeutet, bei der 1 bis 3 C-Atome durch N und/oder 1 bis 2 C-Atome durch 1-2 Ound/oder 1-2 S-Atome ersetzt sein können, wobei 20 jedoch höchstens bis zu 3 C-Atome ersetzt werden und wobei zusätzlich eine ein-, zwei- oder dreifache Substitution der Alkylenkette und/oder eines darin befindlichen Stickstoffes durch A, R⁸ und/oder NR⁴R⁴' auftreten kann, und wobei ferner auch eine CH2-Gruppe 25 der Alkylenkette durch eine C=O-Gruppe ersetzt sein kann, Α Alkyl mit 1-6 C-Atomen, worin eine oder zwei CH₂-

> Gruppen durch O- oder S-Atome oder durch -CR4=CR4-Gruppen und auch 1-7 H-Atome durch F ersetzt sein können, R^1 Hoder A.

 R^2 COOR⁴, CN, 1H-Tetrazol-5-yl oder CONHSO₂R⁸,

35 R^3 Ar,

30

	R ⁴ , R ^{4'}	jeweils unabhängig voneinander H, Alkyl mit 1 bis 6 C-Atomen oder Benzyl,
5	Ar	unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch R ⁵ , R ⁶ oder R ⁷ substituiertes Phenyl oder Naphthyl oder eine unsubstituierte oder im Phenylteil ein- oder zweifach durch R ⁵ oder R ⁶ substituierte
10		E D - Gruppe,
15	R ⁵ , R ⁶ , R ⁷	jeweils unabhängig voneinander R ⁴ , OR ⁴ , Hal, CF ₃ , OCF ₃ , OCHF ₂ , OCH ₂ F, NO ₂ , NR ⁴ R ^{4'} , NHCOR ⁴ , CN, NHSO ₂ R ⁴ , COOR ⁴ , COR ⁴ , CONHSO ₂ R ⁸ , O(CH ₂) _n R ² , OPh, O(CH ₂) _n OR ⁴ oder S(O) _m R ⁴ ,
20	R ⁸	unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch A, OR ¹ , NR ⁴ R ⁴ oder Hal substituiertes Phenyl oder Naphthyl, CH ₂ oder O, Carbonyl oder [C(R ⁴ R ⁴)] _n ,
	D Hal	F, Cl, Br oder I,
25	m n	0, 1 oder 2, 1 oder 2 bedeuten,
	sowie ihre S	

c) die in EP 0755934 beschriebenen Verbindungen der Formel I

worin

Ar

-NR7-CO-, -N=C(OR7)- oder -N=CR8-, -Y-Z-10 R^1 Ar, COOR⁶, CN, 1H-tetrazol-5-yl oder CONHSO₂Ar, R^2 jeweils unabhängig voneinander R⁶, OR⁶, S(O)_mR⁶, Hal, R^3 , R^4 , R^5 NO2, NR8R6, NHCOR8, NHSO2R6, OCOR6, COOR6 15 oder CN, R⁶, R^{6'} jeweils unabhängig voneinander H, Alkyl mit 1 bis 6 C-Atomen, Benzyl oder Phenyl, R^7 (CH₂)_nAr, R^8 Ar oder OAr, 20

unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch R⁹, R¹⁰ oder R¹¹ substituiertes Phenyl oder unsubstituiertes Naphthyl oder eine unsubstituierte oder im Phenylteil ein- oder zweifach durch R⁹ oder R¹⁰ substituierte

E D - Gruppe oder

eine unsubstituierte oder im Cyclohexadienylteil einoder zweifach durch R⁹ oder R¹⁰ substituierte

35

25

30

R⁹, R¹⁰, R¹¹ jeweils unabhängig voneinander R⁶, OR⁶, Hal, CF₃, 5 OCF₃, OCHF₂, OCH₂F, NO₂, NR⁶R⁶, NHCOR⁶, CN, NHSO₂R⁶, COOR⁶, COR⁶, CONHSO₂Ar, O(CH₂)_nR², O(CH₂)_nOR⁶ oder S(O)_mR⁶, CH₂, S oder O, E Carbonyl oder [C(R⁶R⁶)]_n, 10 D F, Cl, Br oder I, Hal Χ .O oder S, 0, 1 oder 2, m

n 1 oder 2 bedeuten, sowie ihre Salze;

worin

30

d) die in EP 0757039 beschriebenen Verbindungen der Formel I

-Y-Z- -NR 7 -CO-, -N=C(OR 7)- oder -N=CR 8 -, Ar.

R² COOR⁶, (CH₂)_nCOOR⁶, CN, 1H-Tetrazol-5-yl oder CONHSO₂Ar,

R³, R⁴, R⁵ jeweils unabhängig voneinander R⁶, OR⁶, S(O)_mR⁶, Hal, NO₂, NR⁶R⁶, NHCOR⁶, NHSO₂R⁶, OCOR⁶, COR⁶, COR⁶ oder CN, wobei R³ und R⁴ zusammen auch

35 COOR⁶ oder CN, wobei R³ und R⁴ zusamme eine O(CH₂)_nO-Gruppe darstellen können,

	R ⁶ , R ^{6′}	jeweils unabhängig voneinander H, Alkyl mit 1 bis 6
		C-Atomen, Benzyl oder Phenyl,
	R ⁷	(CH₂) _n Ar,
5	R ⁸	Ar oder OAr,
	Ar	unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch R ⁹ ,
		R ¹⁰ oder R ¹¹ substituiertes Phenyl oder
		unsubstituiertes Naphthyl oder
		eine unsubstituierte oder im Phenylteil ein- oder
10		zweifach durch R ⁹ oder R ¹⁰ substituierte

eine unsubstituierte oder im Cyclohexadienylteil einoder zweifach durch ${\sf R}^9$ oder ${\sf R}^{10}$ substituierte

20 N X - Gruppe,

R⁹, R¹⁰, R¹¹ jeweils unabhängig voneinander R⁶, OR⁶, Hal, CF₃,

OCF₃, OCHF₂, OCH₂F, NO₂, NR⁶R⁶, NHCOR⁶, CN,

NHSO₂R⁶, COOR⁶, COR⁶, CONHSO₂Ar, O(CH₂)_nR²,

O(CH₂)_nOR⁶ oder S(O)_mR⁶,

E CH₂, S oder O,

30 Carbonyl oder [C(R⁶R⁶)]_n,

X O oder S,

Hal F, CI, Br oder I,

m 0, 1 oder 2,

n 1, 2 oder 3 bedeuten,

35 sowie ihre Salze;

e) die in EP 0796250 beschriebenen Verbindungen der Formel I

worin

10 Y

 $-C(R^4R^4)-C(R^4R^4)-$, $-CR^4=CR^4-$ oder $-C(R^4R^4)-S-$,

R¹

Het, Ar, R³ oder R⁴,

R² Ar oder

eine unsubstituierte oder im Phenylteil ein- oder zweifach durch A, R³, OR⁴, NH₂, NHA, NA₂, NO₂, CN, Hal, NHCOR⁴, NHSO₂R⁴, COOR⁴, COR⁴, CONHSO₂R⁶, O(CH₂)_nR³, OPh, O(CH₂)_nOR⁴ oder S(O)_mR⁴ substituierte

20

15

25

eine unsubstituierte oder im Cyclohexadienylteil einoder zweifach durch A, R^3 , OR^4 , NH_2 , NHA, NA_2 , NO_2 , CN, Hal, $NHCOR^4$, $NHSO_2R^4$, $COOR^4$, COR^4 , $CONHSO_2R^6$, $O(CH_2)_nR^3$, OPh, $O(CH_2)_nOR^4$ oder $S(O)_mR^4$ substituierte

30

35

R³ CN, COOH, COOA, CONHSO₂R⁵ oder 1H-Tetrazol-5-yl,

	R⁴, R ⁴'	jeweils unabhängig voneinander H, A oder
		unsubstitulertes oder einfach durch Alkoxy substituiertes
		Phenyl oder Benzyl
	R⁵	A oder Ar,
5	R ⁶	unsubstitulertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch A,
		OR ⁵ , NH ₂ , NHA, NA ₂ , NO ₂ , CN oder Hal substituiertes
		Phenyl oder Naphthyl,
	A	Alkyl mit 1-6 C-Atomen, worin eine oder zwei CH2-
10		Gruppen durch O- oder S-Atome oder durch -CR4=CR4-
		Gruppen und auch 1-7 H-Atome durch F ersetzt sein
		können
		oder Benzyl,
15	Ar	unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch A,
		OR ⁴ , NH ₂ , NHA, NA ₂ , NO ₂ , CN, Hal, NHCOR ⁴ ,
		NHSO₂R⁴, COOR⁴, COR⁴, CONHSO₂R⁶, O(CH₂) _n R³,
		OPh, O(CH₂) _n OR ⁴ oder S(O) _m R ⁴ substituiertes Phenyl
00		oder Naphthyl,
20	Het	einen ein- oder zweikernigen gesättigten, ungesättigten
		oder aromatischen Heterocyclus mit 1 bis 4 N-, O- und/
		oder S-Atomen, über N oder C gebunden, der unsubsti-
		tulert oder ein-, zwei- oder dreifach durch Ḥal, A, R ³ ,
25		NH ₂ , NHA, NA ₂ , CN, NO ₂ und/oder Carbonylsauerstoff
•	•	substituiert sein kann,
	D	Carbonyl oder [C(R ⁴ R ⁴)] _n ,
	E	CH ₂ , S oder O,
30	Hal	F, Cl, Br oder I,
	X	O oder S,
	m	0, 1 oder 2,
	n	1 oder 2 bedeuten,
35	sowie ihre	Salze;
J		

f) die in WO 9719077 beschriebenen Verbindungen der Formel I

worin

10 R
$$R^2 - O$$
 R^3 R^3 R^3 R^5 R^5 R^5 R^5 R^5 R^6 R^7 R^6 R^6 R^7 R^6 R^6 R^7 R^6 R^7 R^6 R^7 R^8 R^8

X O oder S,

H, Hal, OH, OA, A, Alkylen-O-A, NO₂, NH₂, NHAcyl, SO₂NH₂, SO₃-A, SO₂NHA, CN oder Formyl,

R² Hoder A.

30

R³, R⁵, R⁶, jeweils unabhängig voneinander H, Hal, OH, OA,

R⁷, R⁸ O-Alkylen-R⁴, A, S-A, NO₂, NH₂, NHA, NA₂, NHAcyl, NHSO₂A, NHSO₂A, NASO₂A, NASO₂-R⁴, NH(CO)NH₂,

25 NH(CO)NHA, Formyl, NH(CO)NHPhenyl, NHCOOA,

NAAcyl, NHR⁴, NHCOOR⁴, NHCOOBenzyl,

NHSO₂Benzyl, NHCOO-Alkylen-OA, NH(CO)NA₂,

N-Piperidinyl-CO-NH, N-Pyrrolidinyl-CONH,

O(CH₂)_nCOOR², O(CH₂)_nOR², CH₂OH oder CH₂OA,

 R^3 und R^6 zusammen auch -O-CH₂-O-, -O-CH₂-CH₂-O-,

 $\hbox{-O-CH$_2$-CH$_2$-, -O-CF$_2$-O- oder -O-CF$_2$-CF$_2$-O-,}\\$

R⁴ unsubstitulertes oder ein- oder mehrfach durch R³

und/oder R⁶ substituiertes Phenyl,

35 A Alkyl mit 1-6 C-Atomen,

Hal Fluor, Chlor, Brom oder lod,

n 1 oder 2

bedeuten,

sowie ihre Salze;

5

20

g) die in WO 9730982 beschriebenen Verbindungen der Formel I

worin

 $\{-(CH_2)_n \xrightarrow{\mathbb{R}^3} O$

X O oder S,

H, Hal, OH, OA, A, Alkylen-O-A, NO₂, NH₂, NHAcyl,

SO₂NH₂, SO₃-A, SO₂NHA, CN oder Formyl,

R², R³, R⁴ jeweils unabhängig voneinander eine unsubstituierte oder ein- oder mehrfach durch Hal, OH, OA, O-Alkylen-R⁵, A, S-A, SOA, SO₂A, SOR⁵, SO₂R⁵, NO₂,

35 NH₂, NHA, NA₂, NHAcyl, NHSO₂A, NHSO₂R⁵, NASO₂A,

NASO₂-R⁵, NH(CO)NH₂, NH(CO)NHA, Formyl,
NH(CO)NHR⁵, NHCOOA, NAAcyl, NHCOOCH₂R⁵,
NHSO₂CH₂R⁵, NHCOO-Alkylen-OA, NH(CO)NA₂,1Piperidinyl-CO-NH, 1-Pyrrolidinyl-CONH,
O(CH₂)_nCOOA, O(CH₂)_nCOOH, O(CH₂)_nOH,
O(CH₂)_nOA, CH₂OH, CH₂OA, COOH, COOA,
CH₂COOH oder CH₂COOA substituierte Phenylgruppe,

10

5

15

25

30

20 R⁵

R² noch zusätzlich A oder Cycloalkyl bedeutet,
 eine unsubstituierte oder ein- oder mehrfach durch Hal,

OH, OA, A, S-A, NO₂, NH₂, NHA, NA₂, NHAcyl,

NHSO₂A, NASO₂A, NH(CO)NH₂, NH(CO)NHA, Formyl,

NHCOOA, NAAcyl, NHCOO-Alkylen-OA, NH(CO)NA2,

N-Piperidinyl-CO-NH, N-Pyrrolidinyl-CONH,

 $O(CH_2)_nCOOA$, $O(CH_2)_nCOOH$, $O(CH_2)_nOH$,

O(CH₂)_nOA, CH₂OH, CH₂OA, COOH, COOA,

CH₂COOH oder CH₂COOA substituierte Phenylgruppe,

Alkyl mit 1-6 C-Atomen, worin eine oder zwei CH2-

Gruppen durch O- oder S-Atome oder durch -CR⁶=CR⁶-

Gruppen und/oder 1-7 H-Atome durch F ersetzt sein

können,

D Carbonyl oder $[C(R^6R^6)]_m$,

35 E CH₂, S oder O,

Α

Y O oder S,

R⁶ und R^{6'} jeweils unabhängig voneinander H, F oder A,

Hal Fluor, Chior, Brom oder lod,

n 1 oder 2 und

5 m 1 oder 2 bedeutet,

oder eine tautomere ringgeschlossene Form, sowie die (E)-Isomeren und die Salze aller Isomeren;

10 h) die in WO 9730996 beschriebenen Verbindungen der Formel I

Het-
$$SO_2$$
-NH
$$R^1 \xrightarrow{B} A \qquad N$$

$$C \times D \qquad N$$

$$R^2 \qquad D \qquad N$$

worin

-A=B-C=D- eine -CH=CH-CH=CH-Gruppe, in der auch 1 oder 2 CH

20 durch N ersetzt sein können,

Het einen unsubstituierten oder durch -Z-R⁶ substituierten ein- oder zweikernigen gesättigten, ungesättigten oder aromatischen Heterocyclus mit 1 bis 4 N-, O- und/ oder

S-Atomen,

25 R¹, R², R³ jeweils unabhängig voneinander fehlen, H, Hal, A, CF₃, NO₂, NR⁴R⁵, CN, COOR⁴ oder NHCOR⁴,

R⁴, R⁵ jeweils unabhängig voneinander H oder A, oder zusammen auch -CH₂-(CH₂)_n-CH₂-,

R⁶ einen unsubstituierten oder ein-, zwei- oder dreifach durch R⁷, R⁸ und/oder R⁹ substituierten Phenylrest,

Benzothiadiazol-5-yl- oder Benzoxadiazol-5-yl-Rest, R⁷, R⁸, R⁹ jeweils unabhängig voneinander A, O-A, CN, COOH, COOA, Hal, Formyl, -CO-A, R⁷ und R⁸ zusammen auch

-O-(CH₂)_m-O-,

30

35

A Alkyl mit 1 bis 6 C-Atomen,

X O oder S,

Z -CO-, -CONH-, -CO-(CH₂)_n-, -CH=CH-, -(CH₂)_n-,

-CONHCO-, -NHCONH-, -NHCOO-, -O-CONH-,

5 -CO-O- oder -O-CO-,

Hal F, Cl, Br oder I,

m 1 oder 2 und

n 1, 2 oder 3 bedeuten,

10 sowie ihre Salze;

i) die in DE 19609597 beschriebenen Verbindungen der Formel I

15

20

30

35

Ar einfach durch NH₂, NHA oder NA₂ substituiertes

Naphthyl und

A Alkyl mit 1 bis 6 C-Atomen,

bedeuten,

worin

sowie ihre physiologisch unbedenklichen Salze;

j) die in DE 19612101 beschriebenen Verbindungen der Formel I

worin -NR⁴-CO oder -N=CR⁵-. -Y-Z- R^1 Ar, R^2 H, unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch 5 OR³ oder Hal substituiertes Alkyl mit 1-6 C-Atomen, unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch R³, OR3 oder Hal substituiertes (CH2)mPh oder (CH₂)_m-cycloalkyl, 10 R3, R3 jeweils unabhängig voneinander H, Alkyl mit 1-6 C-Atomen oder Benzyl, R^4 CH₂Ar, R^5 OCH₂Ar, unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch R⁶, Ar 15 R⁷ oder R⁸ substituiertes Phenyl oder eine unsubstituierte oder im Phenylteil einfach durch R⁶ substituierte 20 D - Gruppe oder eine unsubstituierte oder im Cyclohexadienylteil einfach 25 durch R⁶ substituierte 30 Ε CH₂ oder O, D Carbonyl oder (CH₂)_n, E und D zusammen auch CH=CR9, 35 R⁶, R^{6'} jeweils unabhängig voneinander R³, OR³ oder Hal,

R3, OR3, Hal, NO2, NH2, NHR3, NR3R3, NHCOR3, R^7 COOR³, O(CH₂)_nR³ oder O(CH₂)_nOR³, R^8 unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch R3, OR3, Hal, NO2, NH2, NHR6, NR6R6, NHCOR3 oder 5 COOR³ substituiertes Ph. R^9 H, OH, CH₂OH oder COOR³, F, Cl, Br oder I, Hal Ph Phenyl, 10 0 oder 1, m 1 oder 2 bedeuten, sowie ihre Salze;

k) die in WO 9827091 beschriebenen Verbindungen der Formel I

worin

unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch R³, R 25 R⁴ oder R⁵ substituiertes Phenyl oder unsubstituiertes oder einfach durch R² substituiertes 2,1,3-Benzothiadiazolyl, R^1 A, worin 1-7 H-Atome durch F ersetzt sein können, 30 -S-A, -O-A, unsubstituiertes oder einfach durch R³ substituiertes Phenyl, -Alkylen-phenyl oder unsubstituiertes oder einfach durch R3 substituiertes Thienvl. R^2 A, F, Cl, Br oder -O-A, R3, R4, R5 jeweils unabhängig voneinander A, -O-A, -S-A, 35

-O-alkylen-COOH, -alkylen-COOH oder COOH,

R³ und R⁴ zusammen auch -O-CH₂-O- und

A Alkyl mit 1-7 C-Atomen,

bedeutet,

sowie ihre Salze;

5

i) die in WO 9827077 beschriebenen Verbindungen der Formel I

10

worin

15

R

R²—(CH₂)_n OH

R²—(CH₂)_n OH

25

20

oder
$$\{-(CH_2)_n$$
 OH

X R¹ O oder S,

30

H, Hal, OH, OA, A, Alkylen-O-A, NO₂, NH₂, NHAcyl, SO₂NH₂, SO₃-A, SO₂NHA, CN oder Formyl,

 R^2 , R^3 , R^4

jeweils unabhängig voneinander eine unsubstituierte oder ein- oder mehrfach durch R^7 substituierte Phenylgruppe, wobei R^2 noch zusätzlich A oder Cycloalkylbedeutet,

35

20

25

30

35

 R^5

D

Ε

 R^7

mit der Maßgabe, daß mindestens einer der Reste R2, R³ oder R⁴ einen unsubstituierten oder ein- oder mehrfach durch R7 substituierten Rest R8 bedeutet, eine unsubstituierte oder ein- oder mehrfach durch Hal, OH, OA, A, S-A, NO2, NH2, NHA, NA2, NHAcyl, NHSO₂A, NASO₂A, NH(CO)NH₂, NH(CO)NHA, Formyl, NHCOOA, NAAcyl, NHCOO-Alkylen-OA, NH(CO)NA2, N-Piperidinyl-CO-NH, N-Pyrrolidinyl-CONH, O(CH₂)_nCOOA, O(CH₂)_nCOOH, O(CH₂)_nOH, O(CH₂)_nOA, CH₂OH, CH₂OA, COOH, COOA, CH₂COOH oder CH₂COOA substituierte Phenylgruppe, Alkyl mit 1-6 C-Atomen, worin eine oder zwei CH₂-Gruppen durch O- oder S-Atome oder durch -CR6=CR6-Gruppen und/oder 1-7 H-Atome durch F ersetzt sein können, Carbonyl oder [C(R⁶R⁶)]_m, CH₂, S oder O, O oder S, jeweils unabhängig voneinander H, F oder A,

Hal, OH, OA, O-Alkylen-R⁵, A, S-A, S-OA, SO₂A, S-

OR⁵, SO₂R⁵, NO₂, NH₂, NHA, NA₂, NHAcyl, NHSO₂A,

NHSO₂R⁵, NASO₂A, NASO₂-R⁵, NH(CO)NH₂,
NH(CO)NHA, Formyl, NH(CO)NHR⁵, NHCOOA,
NAAcyl, NHCOOCH₂R⁵, NHSO₂CH₂R⁵, NHCOOAlkylen-OA, NH(CO)NA₂,1-Piperidinyl-CO-NH, 1Pyrrolidinyl-CONH, O(CH₂)_nCOOA, O(CH₂)_nCOOH,
O(CH₂)_nOH, O(CH₂)_nOA, CH₂OH, CH₂OA, COOH,
COOA, CH₂COOH oder CH₂COOA,

 R^8

5-7 gliedriger Heterocyclus mit 1-4 N-, O- und/oder S-

Atomen oder

eine
$$C$$
L - Gruppe,

15

20

10

5

G, Z

jeweils unabhängig voneinander -CH=, N, O oder S,

L

-CH=, -CH=CH- oder -CH2-CH2-CH2-,

Hal

Fluor, Chlor, Brom oder Iod,

n

0, 1 oder 2 und

m

1 oder 2 bedeutet,

oder eine tautomere ringgeschlossene Form, sowie die (E)-Isomeren und die Salze aller Isomeren;

25

30

m) die in WO 9841515 beschriebenen Verbindungen der Formel I

$$R^2$$
 R^3
 N
 N

35

worin

	X	O oder S,
	R ¹	H, Hal, OH, OA, A, NO ₂ , NH ₂ , NHA, NAA', NHCOR ⁴ ,
		NHCOR ⁶ , NHSO₂R ⁴ , NHSO₂R ⁶ , S(O) _m R ⁶ , SO₃H,
		SO₂NR⁴R⁴' oder Formyl,
5	R^2 , R^2	jeweils unabhängig voneinander A, (CH ₂) _n Ar, (CH ₂) _n Het,
		CH₂COAr, CH₂COHet oder OAr,
	R ^{2'}	zusätzlich auch H,
	R^3	COOR ⁴ , CN, 1H-Tetrazol-5-yl oder CONHSO₂R ⁵ ,
10	R ⁴ , R ^{4'}	jeweils unabhängig voneinander H oder A,
	R^5	A oder Ar,
	R ⁶	unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch A,
•		NH ₂ , NHA, NAA', NO ₂ , CN oder Hal substituiertes
15		Phenyl oder Naphthyl,
	R ⁷ , R ⁷	jeweils unabhängig voneinander H oder Alkyl mit 1-6 C-
		Atomen,
	A, A' ·	jeweils unabhängig voneinander Alkyl mit 1-6 C-
00		Atomen, worin eine oder zwei CH2-Gruppen durch O-
20		oder S-Atome oder durch -CR ⁷ =CR ⁷ -Gruppen und/oder
		1-7 H-Atome durch F ersetzt sein können,
		oder Benzyl,
	Ar	unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch A,
25		OR ⁴ , NH ₂ , NHA, NAA ⁴ , NO ₂ , CN, Hal, NHCOR ⁴ ,
		NHCOR ⁶ , NHSO ₂ R ⁴ , NHSO ₂ R ⁶ , COOR ⁴ , OPh, CONH ₂ ,
		CONHA, CONAA', COR⁴, CONHSO₂R⁴, CONHSO₂R⁶,
	•	$O(CH_2)_nCOOR^4$, $O(CH_2)_nOR^4$, SO_3H , $SO_2NR^4R^4$,
30		S(O) _m R ⁶ oder S(O) _m R ⁴ substituiertes Phenyl oder
•		Naphthyl,
	Het	einen ein- oder zweikernigen gesättigten, ungesättigten
		oder aromatischen Heterocyclus mit 1-4 N-, O- und/oder
35		S-Atomen, über N oder C gebunden, der unsubstituiert
00		oder ein-, zwei- oder dreifach durch Hal, A, R ³ , NH ₂ ,
		NHA, NAA', NO ₂ und/oder =O substituiert sein kann,

Hal

Fluor, Chlor, Brom oder lod,

m

0, 1 oder 2 und

n

1 oder 2 bedeuten,

wobei, sofern R² CH₂COAr und R² H ist, R³ nicht COOA bedeutet, sowie deren Salze;

n) die in WO 9841521 beschriebenen Verbindungen der Formel I

10

5

15

worin

Ζ

eine Einfach- oder eine Doppelbindung,

 R^1

eine unsubstituierte oder im Phenylteil einfach durch R⁷ substituierte

20

25

eine unsubstituierte oder im Cyclohexadienylteil einfach durch R⁷ substituierte

30

35

R²

A, Ar- $(CH_2)_m$, Cycloalkyl- $(CH_2)_m$, Het- $(CH_2)_m$ oder R^1 - $(CH_2)_m$,

	R ³ , R ³	jeweils unabhängig voneinander OR⁴, NHSO₂R⁵, NH₂,
	m ³ d F	NHA oder NAA', ^{3'} zusammen auch -O-, dabei ein cyclisches Anhydrid
	H una F	
5	R ⁴ , R ⁴	bildend,
	n,n. R ⁵	
	R ⁶	A oder Ar,
	H.	unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch A,
10	•	NH ₂ , NHA, NAA', NO ₂ , CN oder Hal substituiertes Phenyl
10	_7	oder Naphthyl,
	R ⁷	A, COOR ⁴ , CN, 1H-Tetrazol-5-yl, CONHSO ₂ R ⁵ , Hal, OR ⁴ ,
		NO ₂ , NH ₂ , NHA, NAA', NHCOR ⁴ , NHCOR ⁶ , NHSO ₂ R ⁴ ,
	_ QQ¹	NHSO ₂ R ⁶ , S(O) _k R ⁴ , S(O) _k R ⁶ , SO ₂ NR ⁴ R ^{4'} oder Formyl,
15	R ⁸ , R ⁸ '	jeweils unabhängig voneinander H oder Alkyl mit 1-6 C
		Atomen,
	E	CH₂ oder O,
	D	Carbonyl oder (CR ⁴ R ⁴) _n ,
20	E und D	zusammen auch CR ⁴ =R ⁴ ,
20	X	S oder O,
	A, A'	jeweils unabhängig voneinander Alkyl mit 1-6 C-Atomen,
		worin eine oder zwei CH ₂ -Gruppen durch O- oder S-Atome
		oder durch -CR ⁸ =CR ⁸ '-Gruppen und/oder 1-7 H-Atome
25		durch F ersetzt sein können,
		oder Benzyl,
	Ar	unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch A,
		OR ⁴ , NH ₂ , NHA, NAA', NO ₂ , CN, Hal, NHCOR ⁴ , NHCOR ⁶ ,
30		NHSO₂R⁴, NHSO₂R⁶, COOR⁴, OPh, CONH₂, CONHA,
		CONAA', COR⁴, CONHSO₂R⁴, CONHSO₂R ⁶ ,
		$O(CH_2)_nCOOR^4$, $O(CH_2)_nOR^4$, $SO_2NR^4R^4$, $S(O)_kR^6$ oder
		S(O) _k R ⁴ substituiertes Phenyl oder Naphthyl,
	Het	einen ein- oder zweikernigen gesättigten, ungesättigten
35		oder aromatischen Heterocyclus mit 1-4 N-, O- und/oder
		S-Atomen, über N oder C gebunden, der unsubstituiert

oder ein-, zwei- oder dreifach durch Hal, A, COOR⁴, CN, 1H-Tetrazol-5-yl, CONHSO₂R⁵, NH₂, NHA, NAA', NO₂ und/oder =O substituiert sein kann,

Hal

Fluor, Chlor, Brom oder lod,

5

k 0, 1 oder 2

m

0, 1 oder 2 und

n

1 oder 2 bedeuten,

sowie die (Z)- und (E)-Isomeren und die Salze aller Isomeren;

10

o) die in WO 9842702 beschriebenen Verbindungen der Formel I

worin

20

R

R²—(CH₂)_n R³ R⁷

25

$$\{-(CH_2)_n \\ \text{oder} \\ R^4 \\ O$$

30

X, Y

jeweils unabhängig voneinander O oder S,

 R^1

H, Hal, OH, OA, A, Alkylen-O-A, NO2, NH2, NHAcyl,

35

SO₂NH₂, SO₂-A, SO₂NHA, CN oder Formyl,

20

25

30

35

R², R³, R⁴ jeweils unabhängig voneinander eine unsubstituierte oder ein- oder mehrfach durch Hal, OH, OA,
O-Alkylen-R⁵, A, S-A, S-OA, SO₂A, S-OR⁵, SO₂R⁵, NO₂,
NH₂, NHA, NA₂, NHAcyl, NHSO₂A, NHSO₂R⁶, NASO₂A,
NASO₂-R⁵, NH(CO)NH₂, NH(CO)NHA, Formyl,
NH(CO)NHR⁵, NHCOOA, NAAcyl, NHCOOCH₂R⁵,
NHSO₂CH₂R⁵, NHCOO-Alkylen-OA, NH(CO)NA₂,1Piperidinyl-CO-NH, 1-Pyrrolidinyl-CONH,
O(CH₂)_nCOOA, O(CH₂)_nCOOH, O(CH₂)_nOH,
O(CH₂)_nOA, CH₂OH, CH₂OA, COOH, COOA,
CH₂COOH oder CH₂COOA substituierte Phenylgruppe,

R² noch zusätzlich A oder Cycloalkyl bedeutet,
eine unsubstituierte oder ein- oder mehrfach durch Hal,
OH, OA, A, S-A, NO₂, NH₂, NHA, NA₂, NHAcyl,
NHSO₂A, NASO₂A, NH(CO)NH₂, NH(CO)NHA, Formyl,
NHCOOA, NAAcyl, NHCOO-Alkylen-OA, NH(CO)NA₂,
N-Piperidinyl-CO-NH, N-Pyrrolidinyl-CONH,
O(CH₂)_nCOOA, O(CH₂)_nCOOH, O(CH₂)_nOH,
O(CH₂)_nOA, CH₂OH, CH₂OA, COOH, COOA,
CH₂COOH oder CH₂COOA substituierte Phenylgruppe,
Alkyl mit 1-6 C-Atomen, worin eine oder zwei CH₂Gruppen durch O- oder S-Atome oder durch -CR⁶=CR⁶-

Gruppen und/oder 1-7 H-Atome durch F ersetzt sein können, Carbonyl oder [C(R⁶R^{6'})]_m, D CH₂, S oder O, E 5 R⁶ und R^{6'} jeweils unabhängig voneinander H, F oder A, R^7 $-O-C(=Y)-NH-R^8$, R^8 unsubstituiertes oder ein- oder zweifach durch R9 substituiertes Alkyl mit 1-10 C-Atomen, worin 1-2 C-10 Atome durch O und/oder S ersetzt sein können und/oder durch =O substituiert sein können, oder Cycloalkyl, worin 1-2 C-Atome durch N, O und/oder S ersetzt sein können. 15 R^9 unsubstituiertes oder ein- oder zweifach durch Hal substituiertes Phenyl, Naphthyl, A-O-C(=O)- oder Hal, Hal Fluor, Chlor, Brom oder lod, 20 0, 1 oder 2 und n 1 oder 2 bedeutet, m sowie deren Salze;

p) die in WO 9842709 beschriebenen Verbindungen der Formel I

35 worin X N-R³, O oder S,

	•	
	R	unsubstituiertes oder ein- oder zweifach durch R ²
		und/oder R ^{2¹} substituiertes 2,1,3-Benzothiadiazol-4-
		oder 5-yl oder 2,1-Benzoisothiazol-5- oder 6-yl,
		oder
5		unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch R ²
		und/oder R ^{2'} substituiertes Phenyl,
	R¹	H oder A,
	R^2 , R^2	jeweils unabhängig voneinander H, A, OH, OA, Hal,
10	•	OCF ₃ , OCHF ₂ , -O-CO-A, -O-alkylen-COOR ¹ ,
		-O-alkylen-CH₂-OR¹,
		oder
		unsubstituiertes oder im Phenylteil ein- oder zweifach
4 ~		durch R ⁴ und/oder R ⁴ substituiertes OCH ₂ -Phenyl oder
15		-O-CO-Phenyl,
	R ² und R ²	zusammen auch -OCH ₂ O-, -OCH ₂ CH ₂ O- oder
		-OCH ₂ CH ₂ -,
	R^3	H, A, alkylen-O-A, -CO-OA oder
20		unsubstituiertes oder im Phenylteil ein- oder zweifach
	•	durch R ⁴ und/oder R ^{4'} substituiertes alkylen-Phenyl,
	R⁴. R⁴	jeweils unabhängig voneinander H, A, OH, OA, Hal,
	п,п	COOR ¹ oder CH ₂ OR ¹ ,
25	Α	Alkyl mit 1-6 C-Atomen,
20 .		
	Hal	Fluor, Chlor, Brom oder lod,
	bedeuten,	
	sowie ihre S	ealze;
30		

q) die in WO 9905132 beschriebenen Verbindungen der Formel I

worin

10 R 15

Χ

O oder S,

 R^1

H, Hal, OA or A,

20

25

R², R³, R⁵, R⁶

jeweils unabhängig voneinander H, Hal, A, OA

oder R⁴,

 R^4

-O-(CH₂)_n-Cy,

Су

Cycloalkyl mit 3-8 C-Atomen,

Alkyl mit 1-6 C-Atomen, worin eine oder zwei CH₂-

Α

Gruppen durch O- oder S-Atome oder durch

-CR⁵=CR⁵'-Gruppen und /oder 1-7 H-Atome durch

F ersetzt sein können,

R⁵ und R⁵

jeweils unabhängig voneinander H, F oder A,

30

Hal

Fluor, Chlor, Brom oder Iod,

n

0, 1 oder 2

bedeutet,

oder eine tautomere ringgeschlossene Form, sowie die (E)-Isomeren

und die Salze aller Isomeren,

35

PCT/EP02/11350 WO 03/039539

- 27 -

zur Herstellung eines Arzneimittels zur Inhibierung des Wachstums neoplastischer Zellen.

- Die Verwendung anderer Endothelin-Rezeptor-Antagonisten zur 5 Tumorbehandlung ist z.B. in der WO 99/06397, WO 98/57933 oder WO 96/06095 beschrieben.
- Der Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, neue Verwendungen von 10 Arzneimitteln in Form von pharmazeutischen Zubereitungen zur Verfügung zu stellen, die bessere Eigenschaften besitzen als bekannte, für die gleichen Zwecke verwendbare Arzneimittel.
- Überraschenderweise wurde gefunden, daß die oben beschriebenen 15 Verbindungen der Formeln I zur Behandlung von Krebserkrankungen geeignet sind.
- Die oben beschriebenen Verbindungen der Formeln I und ihre Salze 20 zeigen bei guter Verträglichkeit sehr wertvolle pharmakologische Eigenschaften besitzen. Die Verbindungen zeigen u.a. eine hohe Affinität zu den Endothelin-Subrezeptoren ET_A und ET_B. Diese Wirkungen können nach üblichen in 25 vitro- oder in vivo-Methoden ermittelt werden, wie z.B. beschrieben von P.D. Stein et al., J. Med. Chem. <u>37</u>, 1994, 329-331 und E. Ohlstein et al.,
- Die Verbindungen der Formel I können als Arzneimittelwirkstoffe in der 30 Human- und Veterinärmedizin eingesetzt werden. Ferner können sie als Zwischenprodukte zur Herstellung weiterer Arzneimittelwirkstoffe eingesetzt werden.
- 35 Unter neoplastischen Zellen werden Krebszellen verstanden.

Proc. Natl. Acad. Sci. USA 91, 1994, 8052-8056.

PCT/EP02/11350 WO 03/039539

- 28 -

Endothelin spielt eine Rolle bei folgenden Krebsarten:

Prostatakrebs:

- Prostatakrebszellen sekretieren Endothelin 1, Patienten mit 5 ' metastasierendem Prostatakrebs haben höhere ET-1 Plasmalevel, ET 1 stimuliert Proliferation von verschiedenen Prostatakrebs-Zellinien, ET-1 stimuliert Osteoblasten, (Nelson JB et al. Nature Medicine 1/9 944-949, 1995)
- 10 ET-1 stimuliert Knochenbildung in einem Osteoblatentumor-Model, ET-1 beeinflusst die Metastasenbildung von Prostatakrebs. (Nelson JB et al., Urology 53/5, 1064-1069, 1999)
- Atrasentan (Abbott, Endothelin A Rezeptor-Antagonist) inhibiert das Wachstum von verschiedenen Prostatakrebs-Zellinien in vitro (Nelson JB 15 et al. Cancer Research 56, 663-668, 1996)

Ovarialkarzinom:

- Expression von Endothelin 1 und Endothelin-A-Rezeptor (ETAR) in Ovarialkarzinomen, ET-1 stimuliert Proliferation von primären 20 Ovarialkarzinomzellen, BQ123 (selektiver Endothelin A-Rezeptor-Antagonist) inhibiert die Proliferation der Tumorzellen. (Bagnato A et al. Cancer Res 59, 720-727, 1999).
 - Expression von ET1 and ETAR in Ovarialkarzinomen (Salani D et al.
- 25 American Journal of Pathology 157/5, 1537-1547, 2000) ET-1 schützt Ovarialkarzinomzellen vor Apoptose. Dies kann durch BQ123 (selektiver Endothelin A-Rezeptor-Antagonist) aufgehoben werden. (Del Bufalo D et al., Molecular Pharmacology 61/3, 524532, 2002)

Darmkrebs: 30

- Überexpression von ETAR in Darmtumoren (Ali H et al., Journal of Cardiovascular Pharmacology 36 S1 S69-S71, 2000) ET-1 stimuliert die Proliferation von Darmkrebs-Zellinien. Dies kann durch BQ123 und BQ610 (selektive Endothelin A-Rezeptor-Antagonisten)
- 35 inhibiert werden. (Ali H et al. Gut 47, 685-688, 2000)

10

20

30

35

ET-1 ist in Tumoren von Darmkrebs-Patienten überexprimiert. BQ123 (selektiver Endothelin A-Rezeptor-Antagonist) inhibiert Metastasenbildung in einem Ratten-Metastasenmodell (Asham E et al. Britisch Journal of Cancer 81/11, 1759-1763, 2001)

Zervixkarzinoma:

HPV positive Zervixkarzinome exprimieren ET-1 und überexprimieren Endothelin A-Rezeptor. ET-1 stimuliert Proliferation der Tumorzellen. Dies kann durch BQ123 inhibiert werden. (Venuti A et al., FASEB 14/14, 2279-2283, 2000)

Melanoma:

In Melanomen spielt eher der Endothelin B-Rezeptor eine Rolle:

Melanomazellen überexprimieren Endothelin B Rezeptor.

Bosetan ein Endothelin A- und Endothelin B -Rezeptor Antagonist inhibiert die Proliferation von Melanoma-Zellen in vitro (AACR Abstract No. 358, 2002).

Pankreas:

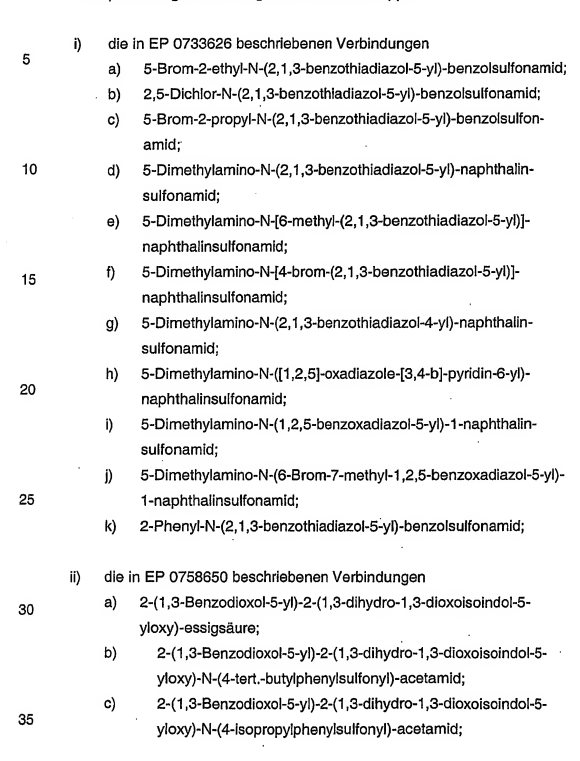
Ro 61-612/001 ein Endothelin A- und Endothelin B –Rezeptor Antagonist inhibiert die Proliferation von Pancreas-Tumor-Zellen (ASPC-1) *in vivo* (AACR Abstract No. 3365, 2000, kein Paper publiziert bisher)

25 In vivo-Versuch:

Testung der Substanz in einer Ovarialkarzinom-Zellinie analog zu AACR-Abstract No. 2075, 2000: Rosano L et al., Inhibition of tumor growth and angiogenesis by ABT 627 an endothelin receptor A antagonist in ovarian carcinoma xenografts.

Die Wirkung von Endothelin-Rezeptor-Antagonisten zur Behandlung von Krebs kann auch nach der von Shichiri et al. in J. Clin. Invest. 87, 1867 (1991) beschriebenen Methode bestimmt werden.

Die Erfindung betrifft vorzugsweise die Verwendung von Endothelin-Rezeptor-Antagonisten ausgewählt aus der Gruppe



- d) 2-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(7-propylchinolin-8-yloxy)essigsäure; e) 2-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(7-propylchinolin-8-yloxy)-N-(4tert.-butylphenylsulfonyl)-acetamid; 5 f) 2-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(6-propylindol-7-yloxy)essigsäure; g) 2-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(1-methyl-2-propylbenzimidazol-4yloxy)-essigsäure; 10 iii) die in EP 0755934 beschriebenen Verbindungen 1,2-Dihydro-1-(2-methoxybenzyl)-4-(4-methoxyphenyl)-2-oxoa) benzofuro[3,2-b]pyridin-3-carbonsäure; 2-(2-Methoxybenzyloxy)-4-(4-methoxyphenyl)-benzofuro[3,2-b]b) 15 pyridin-3-carbonsäure; 4-(1,4-Benzodioxan-6-yl)-1,2-dihydro-1-(2-methoxybenzyl)-2-C) oxo-benzofuro[3,2-b]pyridin-3-carbonsäure; 2-(2-Methoxy-phenoxy)-4-(4-methoxyphenyl)-benzofuro[3,2-b]d) 20 pyridin-3-carbonsäure; 4-(1,4-Benzodioxan-6-yl)-1,2-dihydro-1-(2-methoxybenzyl)-2e) oxo-3-(1H-tetrazol-5-yl)-benzofuro[3,2-b]pyridin; f) 1,2-Dihydro-1-(2,3-methylendioxybenzyl)-4-(4-methoxyphenyl)-25 2-oxo-benzofuro[3,2-b]pyridin-3-carbonsäure; g) 1,2-Dihydro-1-(2,3-methylendioxybenzyl)-7-methyl-4-(4-trifluormethoxyphenyl)-2-oxo-benzofuro[3,2-b]pyridin-3-carbonsäure; h) 1,2-Dihydro-1-(2,3-methylendioxybenzyl)-7-methyl-4-(4methoxyphenyl)-2-oxo-benzothieno[3,2-b]pyridin-3-carbon-30 säure; i) 1,2-Dihydro-1-(2,1,3-benzothiadiazol-5-methyl)-4-(4-methoxyphenyl)-2-oxo-benzofuro[3,2-b]pyridin-3-carbonsaure;
- 35 iv) die in EP 0757039 beschriebenen Verbindungen

20

30

- a) 4-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-1,2-dihydro-1-(2-methoxybenzyl)-2-oxochinolin-3-carbonsäure;
- b) 4-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-1,2-dihydro-1-(4-methoxybenzyl)-2-oxochinolin-3-carbonsäure;
- c) 4-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-1,2-dihydro-1-(3,4-methylendioxy-benzyl)-2-oxochinolin-3-carbonsäure;
- d) 4-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-1,2-dihydro-1-(2-methoxybenzyl)-2-oxochinolin-3-essigsäure;
- e) 4-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-1,2-dihydro-1-(3,4-methylendioxy-benzyl)-2-oxochinolin-3-essigsäure;
 - f) 4-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-1,2-dihydro-6-ethoxy-1-(2-methoxybenzyl)-2-oxochinolin-3-carbonsäure;
- g) 4-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-1,2-dihydro-6-ethoxy-1-(4-methoxybenzyl)-2-oxochinolin-3-carbonsäure;
 - h) 4-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-1,2-dihydro-6-ethoxy-1-(6-chlor-3,4-methylendioxybenzyl)-2-oxochinolin-3-carbonsäure;
 - i) 4-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-1,2-dihydro-6-ethoxy-1-(3,4-methylendioxybenzyl)-2-oxochinolin-3-carbonsäure;
 - j) 4-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-1,2-dihydro-6-ethoxy-1-(3-methoxybenzyl)-2-oxochinolin-3-carbonsäure;
- 25 v) die in EP 0796250 beschriebenen Verbindungen
 - a) 2-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(2,3-dihydro-4,6-dimethyl-pyridazin-3-on-2-yl)-N-(4-isopropylphenylsulfonyl)-acetamid;
 - b) 2-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(6-(4-methoxyphenyl)-2,3,4,5tetrahydro-pyridazin-3-on-2-yl)-N-(4-isopropylphenylsulfonyl)acetamid:
 - c) 2-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(6-(4-chlorphenyl)-2,3,4,5-tetrahydro-pyridazin-3-on-2-yl)-N-(4-isopropylphenylsulfonyl)-acetamid;
- d) 2-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(6-(3,4-dimethoxyphenyl)-2,3,4,5tetrahydro-pyridazin-3-on-2-yl)-N-(4-isopropylphenylsulfonyl)acetamid;

10

15

20

25

30

35

- e) 2-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(4-methyl-6-phenyl-2,3-dihydro-pyridazin-3-on-2-yl)-N-(4-isopropylphenylsulfonyl)-acetamid;
- f) 2-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(5-(3,4-Dimethoxyphenyl)-6-ethyl-2H-3,6-dihydro-1,3,4-thiadiazin-2-on-3-yl)-N-(4-isopropylphenyl-sulfonyl)-acetamid;

vi) die in WO 9719077 beschriebenen Verbindungen

- a) 3-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-1-(2,1,3-benzothiadiazol-5-ylmethyl)-5-propoxy-indol-2-carbonsäure;
- b) 3-(4-Methoxyphenyl)-1-(2,1,3-benzothiadiazoi-5-ylmethyl)-5-ethoxy-indol-2-carbonsäure;
- c) 3-(4-Methoxyphenyl)-1-(2,1,3-benzothiadiazol-5-ylmethyl)-5propoxy-indol-2-carbonsäure;
- d) 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-1-(4-methoxybenzyl)-5-ethoxy-indol-2-carbonsäure;
- e) 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-1-(4-methoxybenzyl)-5propoxy-indol-2-carbonsäure;
- f) 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-1-(3,4-methylendioxybenzyl)-5,6-dimethoxy-indol-2-carbonsäure;

vii) die in WO 9730982 beschriebenen Verbindungen

2-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-3-benzyl-4-(4-methoxyphenyl)-4-oxo-2-butensäure;

2-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-3-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-4-(4-methoxyphenyl)-4-oxo-2-butensäure;

- 2-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-3-(3,4-diisopropoxy-5-methoxy-benzyl)-4-(4-methoxyphenyl)-4-oxo-2-butensäure;
- 2-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-3-benzyl-4-(1,4-benzodioxan-6-yl)-4-oxo-2-butensäure;
- 2-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-3-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-4-(1,4-benzodioxan-6-yl)-4-oxo-2-butensäure;

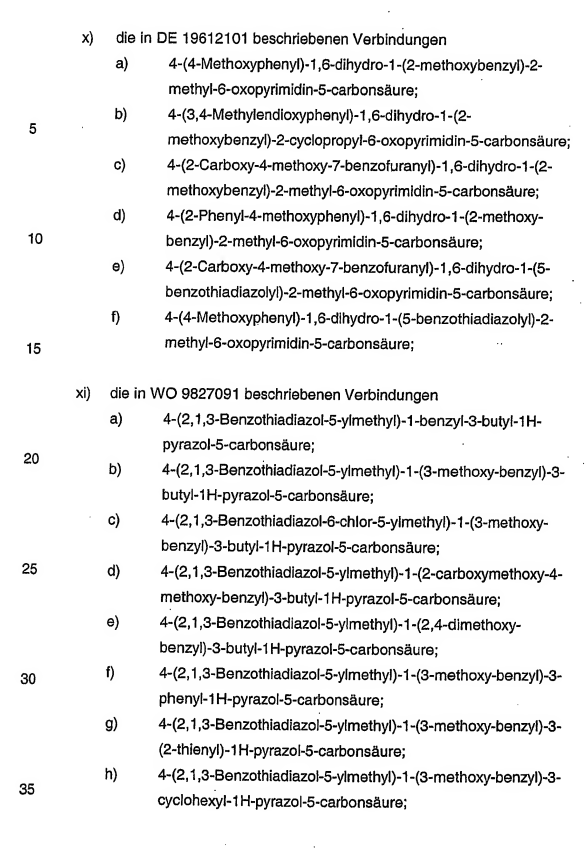
	2-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-3-(3,4-diisopropoxy-5-methoxy-
	benzyl)-4-(1,4-benzodioxan-6-yl)-4-oxo-2-butensäure;
	2-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-3-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-4-(1,3
_	benzodioxol-5-yl)-4-oxo-2-butensäure;
5	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-benzyl-5-hydroxy-5-(3-fluor-4-
	methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	2-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-3-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-4-(3-
	fluor-4-methoxyphenyl)-4-oxo-2-butensäure;
10	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-[(7-methoxy-1,3-benzodioxol-5
	yl)-methyl]-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(3-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
15	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(2-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(4-methylthiobenzyl)-5-hydroxy
	5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
00	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3-benzyloxy-4-methoxybenzyl
20	5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(2,3-dihydro-benzofuran-5-
	ylmethyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(2-methylpropyl)-5-hydroxy-5-
25	(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,5-dimethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
•	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(4-tertbutoxybenzyl)-5-
30	hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(4-hydroxybenzyl)-5-hydroxy-5-
	(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(4-trifluormethoxybenzyl)-5-
05	hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
35	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,5-dimethoxy-4-
	isopropoxybenzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;

	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,5-dimethoxy-4-pentyloxy-
	benzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,5-dimethoxy-4-hexyloxy-
	benzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
5	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(4-phenoxybenzyl)-5-hydroxy-5
	(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(4,5-dimethoxy-3-isopropoxy-
	benzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
10	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(2,5-dimethoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(3-chlor-4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
15	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(3-methyl-4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4-diisopropoxy-5-methoxy-
	benzyl)-5-hydroxy-5-(2,5-dimethoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
00	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-
20	hydroxy-5-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yi)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,5-dimethoxy-4-
	isopropoxybenzyl)-5-hydroxy-5-(3-fluor-4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-
	on;
25	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4-dimethoxy-5-
	propoxybenzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
30	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4-diisopropoxy-5-
	methoxybenzyi)-5-hydroxy-5-(4-propoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4-diisopropoxy-5-
	methoxybenzyl)-5-hydroxy-5-(2,4-dimethoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(4-benzyloxy-2-methoxybenzyl)-
	5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
35	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(2,3,4-trimethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;

	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(2,4-dimethoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
5	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-triethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(4-difluormethoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3-hydroxy-4-methoxybenzyl)-5
	hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
10	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(2,4-dimethoxybenzyl)-5-
•	hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
•	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(2,4,5-trimethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
15	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(3-fluor-4-isopropoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(3-fluor-4-propoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
20	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-6-methyl-5-yl)-4-(3,5-dimethoxy-4-
20	isopropoxybenzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,5-dimethoxy-4-benzyloxy-
	benzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
•	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,5-dimethoxy-4-hydroxy-
25	benzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,5-dimethoxy-4-propoxy-
	benzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4-dimethoxy-5-
30	isopropoxybenzyl)-5-hydroxy-5-(1,4-benzodioxan-6-yl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-6-methyl-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxy-
	benzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(4-isopropoxybenzyl)-5-
35	hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
35	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(4-hexyloxybenzyl)-5-hydroxy-5-
	(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;

•	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,5-dimethoxy-4-
	isopropoxybenzyl)-5-hydroxy-5-(1,4-benzodioxan-6-yl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3-methoxy-5-butoxybenzyl)-5-
_	hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
5	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4-diisopropoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(2-fluor-4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
10	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4-dimethoxy-5-isopropoxy-
	benzyl)-5-hydroxy-5-(3-fluor-4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4-dimethoxy-5-benzyloxy-
	benzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
15	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(4-fluor-2-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,5-dimethoxy-5-ethoxy-
	benzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(4-methoxycarbonyl-benzyl)-5-
20	hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4-diisopropoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(3-fluor-4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-
25	hydroxy-5-(4-benzyloxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-4-methyl-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxy-
	benzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,5-dimethoxy-4-isobutoxy-
30	benzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	4-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-ylmethyl)-3-(7-methoxy-1,3-
	benzodioxol-5-yl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	2-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-3-(3,4-diisopropoxy-5-methoxy-
	benzyl)-4-(3-fluor-4-methoxyphenyl)-4-oxo-2-butensäure;
35	2-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-3-(3,5-dimethoxy-4-isopropoxy-
	benzyl)-4-(4-methoxyphenyl)-4-oxo-2-butensäure;

2-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-3-(3,4-dimethoxy-5-isopropoxybenzyl)-4-(4-methoxyphenyl)-4-oxo-2-butensäure; 2-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-3-(3,5-dimethoxy-4-isopropoxybenzyl)-4-(3-fluor-4-methoxyphenyl)-4-oxo-2-butensäure; 5 2-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-3-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-4-(4methoxyphenyl)-4-oxo-2-butensäure; viii) die in WO 9730996 beschriebenen Verbindungen 10 a) 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-aminosulfonyl)-N-(6-methyl-1,3benzodioxol-5-yl)-thiophen-2-carbonsäureamid; b) 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-aminosulfonyl)-N-(6-acetyl-1,3benzodioxol-5-yl)-thiophen-2-carbonsäureamid; 15 c) 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-aminosulfonyl)-N-(6-cyan-1,3benzodioxol-5-yl)-thiophen-2-carbonsäureamid; 20 d) 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-aminosulfonyl)-2-(6-methyl-1,3benzodioxol-5-yl-methylcarbonyl)-thiophen; die in DE 19609597 beschriebenen Verbindungen ix) 25 a) N-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-5-N'-isopropylamino-1naphthalinsulfonamid; N-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-5-N'-propylamino-1b) naphthalinsulfonamid; C) N-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-5-N'-methylamino-1-30 naphthalinsulfonamid; d) N-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-5-N'-ethylamino-1naphthalinsulfonamid: N-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-5-N'-butylamino-1e) 35 naphthalinsulfonamid;



i) 4-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-ylmethyl)-1-(2-carboxymethoxy-4-methoxy-benzyl)-3-propoxy-1H-pyrazol-5-carbonsäure;

die in WO 9827077 beschriebenen Verbindungen xii) 5 2-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-3-(thien-2-ylmethyl)-4-(4a) methoxyphenyl)-4-oxo-2-butensäure; b) 2-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-3-(5-methoxy-thien-2-ylmethyl)-4-(4-methoxyphenyl)-4-oxo-2-butensäure; 10 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(furan-2-ylmethyl)-5-hydroxyc) 5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on; 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5d) hydroxy-5-(3,4-dihydro-2H-1,5-benzodioxepin-7-yl)-5H-furan-2-on: 15 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4-diisopropoxy-5e) methoxybenzyl)-5-hydroxy-5-(3,4-dihydro-2H-1,5benzodioxepin-7-yl)-5H-furan-2-on; 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(thien-3-ylmethyl)-5-hydroxyf) 20 5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on; xiii) die in WO 9841515 beschriebenen Verbindungen 2-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(4-methoxyphenyl)-4-oxo-2a) 25 butansäure; b) 2-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-3-(2,1,3-benzothiadiazol-5ylmethyl)-essigsäure; c) 2-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-2-(4-methoxycarbonylbenzyl)essigsäure; 30 d) 2-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-2-(4-methoxycarbonylbenzyl)-N-(4-isopropylphenylsulfonyl)-acetamid; e) 2-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-2-(4-carboxybenzyl)-N-(4isopropylphenylsulfonyl)-acetamid; 35 f) 2-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(4-methoxybenzyl)essigsäure;

10

20

25

30

g) 2-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-2-(4-methoxybenzyl)-4-(4-methoxyphenyl)-4-oxo-2-butansäure;

- xiv) die in WO 9841521 beschriebenen Verbindungen
 a) 2-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-3-(2,1,3-benzothiadiazol-5-yl)-bernsteinsäure;
 b) 2,3-Bis-(1,3-benzodioxol-5-yl)-maleinsäure;
 c) 2,3-Bis-(1,3-benzodioxol-5-yl)-maleinsäure-N,N-dibutyl
 - monoamid;
 - d) 2,3-Bis-(1,3-benzodioxol-5-yl)-maleinsäureanhydrid;
 - e) 2-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-3-phenyl-maleinsäureanhydrid;
- 15 xv) die in WO 9842702 beschriebenen Verbindungen
 [3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on-5-yl-oxycarbonylamino]essigsäureethylester;
 - [3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-(3-fluor-4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on-5-yl-oxycarbonylamino]-essigsäureethylester;

N-1-Naphthylethyl-[3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-(3-fluor-4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on-5-yl]-carbaminsäureester;

- 2-[3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-(3-fluor-4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on-5-yl-oxycarbonylamino]-3-methyl-buttersäureethylester;
- 2-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-3-(3-fluor-4-methoxybenzoyl)-4-(3,4,5-trimethoxyphenyl)-but-2-ensäure;
- 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-benzyl-5-hydroxy-5-(3-fluor-4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
- 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-35 hydroxy-5-(3-fluor-4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;

	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-[(7-methoxy-1,3-benzodioxol-
	5-yi)-methyi]-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(3-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
5	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(2-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(4-methylthiobenzyl)-5-
	hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
10	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3-benzyloxy-4-
	methoxybenzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(2,3-dihydro-benzofuran-5-
	ylmethyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
15	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(2-methylpropyl)-5-hydroxy-
10	5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,5-dimethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(4-tertbutoxybenzyl)-5-
20	hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(4-hydroxybenzyl)-5-hydroxy-
•	5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(4-trifluormethoxybenzyl)-5-
25	hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,5-dimethoxy-4-
	isopropoxybenzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,5-dimethoxy-4-pentyloxy-
30	benzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
00	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,5-dimethoxy-4-hexyloxy-
	benzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(4-phenoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
35	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(4,5-dimethoxy-3-isopropoxy
	benzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;

	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(2,5-dimethoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
•	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-
5	hydroxy-5-(3-chlor-4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(3-methyl-4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4-diisopropoxy-5-methoxy-
	benzyl)-5-hydroxy-5-(2,5-dimethoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
10	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,5-dimethoxy-4-isoprop-
	oxybenzyl)-5-hydroxy-5-(3-fluor-4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
15	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4-dimethoxy-5-
. •	propoxybenzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4-diisopropoxy-5-
	methoxybenzyl)-5-hydroxy-5-(4-propoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4-diisopropoxy-5-
20	methoxybenzyl)-5-hydroxy-5-(2,4-dimethoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(4-benzyloxy-2-
	methoxybenzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(2,3,4-trimethoxybenzyl)-5-
25	hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(2,4-dimethoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-triethoxybenzyl)-5-
30	hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(4-difluormethoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
•	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3-hydroxy-4-
or	methoxybenzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
35	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(2,4-dimethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;

3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(2,4,5-trimethoxybenzyl)-5hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on; 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5hydroxy-5-(3-fluor-4-isopropoxyphenyl)-5H-furan-2-on; 5 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5hydroxy-5-(3-fluor-4-propoxyphenyl)-5H-furan-2-on; 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-6-methyl-5-yl)-4-(3,5-dimethoxy-4isopropoxybenzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on; 10 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,5-dimethoxy-4-benzyloxybenzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on; 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,5-dimethoxy-4-hydroxybenzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on; 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,5-dimethoxy-4-propoxy-15 benzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on; 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4-dimethoxy-5isopropoxybenzyl)-5-hydroxy-5-(1,4-benzodioxan-6-yl)-5H-furan-2-on; 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-6-methyl-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxy-20 benzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on; 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(4-isopropoxybenzyl)-5hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on; 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(4-hexyloxybenzyl)-5-25 hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on; 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,5-dimethoxy-4-Isopropoxybenzyl)-5-hydroxy-5-(1,4-benzodioxan-6-yl)-5H-furan-2-on; 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3-methoxy-5-butoxybenzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on; 30 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4-diisopropoxybenzyl)-5hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on; 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5hydroxy-5-(2-fluor-4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on; 35 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4-dimethoxy-5-isopropoxybenzyl)-5-hydroxy-5-(3-fluor-4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;

3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4-dimethoxy-5-benzyloxybenzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on: 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5hydroxy-5-(4-fluor-2-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on; 5 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,5-dimethoxy-5-ethoxybenzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on: 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(4-methoxycarbonyl-benzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on; 10 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4-diisopropoxybenzyl)-5hydroxy-5-(3-fluor-4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on; 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5hydroxy-5-(4-benzyloxyphenyl)-5H-furan-2-on; 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-4-methyl-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxy-15 benzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on; 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,5-dimethoxy-4-isobutoxybenzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on; 4-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-3-(7-methoxy-1,3-20 benzodioxol-5-yl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on; sowie die offenkettigen Tautomeren: 25 xvi) die in WO 9842709 beschriebenen Verbindungen a) 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-ylmethyl)-1-(4-methoxyphenyl)-8methyl-3,8-dihydro-3,8-diaza-cyclopenta[a]inden-2-carbonsäure; b) 3-(2-Methoxybenzyl)-1-(4-methoxyphenyl)-8-methyl-3,8-30 dihydro-3,8-diaza-cyclopenta[a]inden-2-carbonsäure; c) 3-(2,5-Dimethoxybenzyl)-1-(4-methoxyphenyl)-8-methyl-3,8dihydro-3,8-diaza-cyclopenta[a]inden-2-carbonsäure; d) 3-(1,3-Benzodioxol-5-ylmethyl)-1-(4-methoxyphenyl)-8-35 methyl-3,8-dihydro-3,8-diaza-cyclopenta[a]inden-2-carbonsäure;

e) 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-ylmethyl)-1-(4-methoxyphenyl)-8oxa-3-aza-cyclopenta[a]inden-2-carbonsäure; f) 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-ylmethyl)-1-(4-methoxyphenyl)-8thia-3-aza-cyclopenta[a]inden-2-carbonsäure; 5 g) 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-ylmethyl)-1-(3-carboxymethoxy-4methoxyphenyl)-8-methyl-3,8-dihydro-3,8-diazacyclopenta[a]inden-2-carbonsäure; h) 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-ylmethyl)-1-(3-carboxymethoxy-4-10 methoxyphenyl)-8-oxa-3-aza-cyclopenta[a]inden-2-carbonsäure: i) 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-ylmethyl)-1-(3-carboxymethoxy-4methoxyphenyl)-8-thia-3-aza-cyclopenta[a]inden-2-carbonsäure; 15 xvii) die in WO 9905132 beschriebenen Verbindungen 2-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-3-(4-cyclopentyloxy-3,5a) dimethoxybenzyl)-4-(4-methoxyphenyl)-4-oxo-2-butensäure; 20 b) 2-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-3-(4-cyclopentyloxy-3,5dimethoxybenzyl)-4-(3-fluor-4-methoxyphenyl)-4-oxo-2butensäure; 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(4-cyclopentyloxy-3,5c) 25 dimethoxy-benzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on: d) 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(4-cyclopentyloxy-3,5dimethoxybenzyl)-5-hydroxy-5-(3-fluor-4-methoxyphenyl)-5Hfuran-2-on; 30 Θ) 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3-cyclopentyloxy-4.5dimethoxybenzyl)-5-hydroxy-5-(3-fluor-4-methoxyphenyl)-5Hfuran-2-on: f) 3-(7-Methyl-2,1,3-benzothiadiazol-5-yl)-4-(4-cyclopentyloxy-35 3,5-dimethoxybenzyl)-5-hydroxy-5-(3-fluor-4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;

sowie deren physiologisch unbedenklichen Salze und/oder Solvate zur Herstellung eines Arzneimittels zur Inhibierung des Wachstums neoplastischer Zellen.

5

Gegenstand der Erfindung ist insbesondere die Verwendung von Endothelin-Rezeptor-Antagonisten ausgewählt aus der Gruppe

- 10 a) 5-Dimethylamino-N-(2,1,3-benzothiadiazol-5-yl)-naphthalinsulfonamid;
 - b) 2-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-3-(3-fluor-4-methoxybenzoyl)-4-(3,4,5-trimethoxyphenyl)-but-2-ensäure;

15

sowie deren physiologisch unbedenklichen Salze und/oder Solvate zur Herstellung eines Arzneimittels zur Inhibierung des Wachstums neoplastischer Zellen.

20

Zur Inhibierung des Wachstums neoplastischer Zellen, sowie zur Behandlung von Tumorerkrankung ist die Verwendung solcher Endothelin-Rezeptor-Antagonisten besonders bevorzugt, die eine hohe Affinität zum ET_A-Rezeptor aufweisen.

25

Gegenstand der Erfindung ist weiterhin die Verwendung der Verbindungen der Formeln I und der oben beschriebenen bevorzugten Verbindungen sowie deren physiologisch unbedenklichen Salze und/oder Solvate zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung und/oder Prophylaxe von Krebserkrankungen.

30

Gegenstand der Erfindung ist weiterhin die Verwendung der genannten Verbindungen, wobei die Krebserkrankungen ausgewählt sind aus der Gruppe Prostatakrebs, Ovarialkarzinom, Darmkrebs, Zervixkarzinoma, Melanoma, Pankreaskrebs.

35

5

20

25

30

Gegenstand der Erfindung ist weiterhin die Verwendung der Verbindungen der Formel I und der oben beschriebenen bevorzugten Verbindungen sowie deren physiologisch unbedenklichen Salze und/oder Solvate zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung neoplastischer Schädigungen.

- Gegenstand der Erfindung ist weiterhin die Verwendung der Verbindungen der Formel I und der oben beschriebenen bevorzugten Verbindungen sowie deren physiologisch unbedenklichen Salze und/oder Solvate zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung präcancerogener Schädigungen.
- Unter präcancerogenen Schädigungen versteht man z.B. gutartige Wucherungen im Darm, die zu Darmkrebs führen können.
 - Unter präcancerogenen Schädigungen werden insbesondere die in US 5,948,911 in Spalte 4, Zeilen 49-60 genannten Läsionen verstanden.

Unregelmäßigkeiten der Apoptose (Zelltod) spielen eine Rolle bei der Bildung präcancerogener Schädigungen.

Auch ist bekannt, daß die Regulierung von Apoptose bei Krankheiten eine wichtige Rolle spielt, die im Zusammenhang mit einem abnormalen Zellwachstum stehen, wie z.B. gutartige Prostatahyperplasie, neurodegenerative Erkrankungen, wie z.B. Parkinson, Autoimmunkrankheiten einschließlich Multiple Sklerose und rheumatoide Arthrithis oder Infektionskrankheiten wie AIDS.

- Die Verbindungen der Formeln I, modulieren Apoptose und finden Verwendung bei der Behandlung oder Prophylaxe von Krebserkrankungen.
- Gegenstand der Erfindung ist somit die Verwendung der beschriebenen Verbindungen der Formeln I und der oben beschriebenen bevorzugten

15

Verbindungen sowie deren physiologisch unbedenklichen Salze und/oder Solvate zur Herstellung eines Arzneimittels zur Regulierung von Apoptose in menschlichen Zellen.

Gegenstand der Erfindung ist ferner die Verwendung der Verbindungen der Formeln I und der oben beschriebenen bevorzugten Verbindungen und/oder ihrer physiologisch unbedenklichen Salze zur Herstellung pharmazeutischer Zubereitungen, insbesondere auf nicht-chemischem Wege. Hierbei können sie zusammen mit mindestens einem festen, flüssigen und/oder halbflüssigen Träger- oder Hilfsstoff und gegebenenfalls in Kombination mit einem oder mehreren weiteren Wirkstoffen in eine geeignete Dosierungsform gebracht werden.

Diese Zubereitungen können als Arzneimittel in der Human- oder Veterinärmedizin verwendet werden. Als Trägerstoffe kommen organische oder anorganische Substanzen in Frage, die sich für die enterale (z.B. orale), parenterale oder topische Applikation eignen und mit den neuen 20 Verbindungen nicht reagieren, beispielsweise Wasser, pflanzliche Öle, Benzylalkohole, Alkylenglykole, Polyethylenglykole, Glycerintriacetat. Gelatine, Kohlehydrate wie Lactose oder Stärke, Magnesiumstearat, Talk, Vaseline. Zur oralen Anwendung dienen insbesondere Tabletten, Pillen. 25 Dragees, Kapseln, Pulver, Granulate, Sirupe, Säfte oder Tropfen, zur rektalen Anwendung Suppositorien, zur parenteralen Anwendung Lösungen, vorzugsweise ölige oder wässrige Lösungen, ferner Suspensionen, Emulsionen oder Implantate, für die topische Anwendung Salben, Cremes oder Puder. Die neuen Verbindungen können auch lyophilisiert und die 30 erhaltenen Lyophilisate z.B. zur Herstellung von Injektionspräparaten verwendet werden. Die angegebenen Zubereitungen können sterilisiert sein und/oder Hilfsstoffe wie Gleit-, Konservierungs-, Stabilisierungsund/oder Netzmittel, Emulgatoren, Salze zur Beeinflussung des osmo-35 tischen Druckes, Puffersubstanzen, Farb-, Geschmacks- und /oder

WO 03/039539

- 50 -

PCT/EP02/11350

mehrere weitere Wirkstoffe enthalten, z.B. ein oder mehrere Vitamine. Sie könne ferner als Nasensprays verabreicht werden.

Dabei werden die Substanzen in der Regel vorzugsweise in Dosierungen zwischen etwa 1 und 500 mg, insbesondere zwischen 5 und 100 mg pro Dosierungseinheit verabreicht. Die tägliche Dosierung liegt vorzugsweise zwischen etwa 0,02 und 10 mg/kg Körpergewicht. Die spezielle Dosis für jeden Patienten hängt jedoch von den verschiedensten Faktoren ab, 10 beispielsweise von der Wirksamkeit der eingesetzten speziellen Verbindung, vom Alter, Körpergewicht, allgemeinen Gesundheitszustand, Geschlecht, von der Kost, vom Verabreichungszeitpunkt und -weg, von der Ausscheidungsgeschwindigkeit, Arzneistoffkombination und Schwere der jeweiligen Erkrankung, welcher die Therapie gilt. Die orale Applikation ist 15 bevorzugt.

20

5

25

30

35

Patentansprüche

- 1. Verwendung von Endothelin-Rezeptor-Antagonisten ausgewählt aus der Gruppe
 - a) den in EP 0733626 beschriebenen Verbindungen der Formel I

Ar-SO₂-NH
$$\begin{array}{c}
 & B \\
 & C \\
 & C \\
 & R^2 \\
 & D \\
 & R^3
\end{array}$$

Ar-SO₂-NH
$$\begin{array}{c}
 & N \\
 & N \\
 & N \\
 & N
\end{array}$$

worin 15

WO 03/039539

5

-A=B-C=D- eine -CH=CH-CH=CH-Gruppe, worin 1 oder 2 CH durch N ersetzt ist (sind),

Ar unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch H, 20

Hal, A, Alkenyl mit bis zu 6 C-Atomen, Ph, OPh, NO2,

NR⁴R⁵, NHCOR⁴, CF₃, OCF₃, CN, OR⁴, COOR⁴,

(CH₂)_nCOOR⁴, (CH₂)_n NR⁴R⁵, -N=C=O oder

NHCONR⁴R⁵ substituiertes Ph oder Naphthyl,

25 R^{1}, R^{2}, R^{3} jeweils unabhängig voneinander fehlen, H, Hal, A, CF₃, NO₂, NR⁴R⁵, CN, COOR⁴, NHCOR⁴,

> R4. R5 jeweils unabhängig voneinander H oder A, zusammen

auch $-CH_2-(CH_2)_n$ $-CH_2-$,

Α Alkyl mit 1 bis 6 C-Atomen, 30

> Ph Phenyl,

Χ O oder S,

Hal F, Cl, Br oder I,

1, 2 oder 3 bedeuten,

35 sowie ihre Salze:

R4. R4

35

b) den in EP 0758650 beschriebenen Verbindungen der Formel I

C-Atomen oder Benzyl,

jeweils unabhängig voneinander H, Alkyl mit 1 bis 6

PCT/EP02/11350

Ar unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch R⁵,
R⁶ oder R⁷ substituiertes Phenyl oder Naphthyl oder
eine unsubstituierte oder im Phenylteil ein- oder
zweifach durch R⁵ oder R⁶ substituierte

5

10

R⁵, R⁶, R⁷ jeweils unabhängig voneinander R⁴, OR⁴, Hal, CF₃, OCF₃, OCHF₂, OCH₂F, NO₂, NR⁴R⁴, NHCOR⁴, CN, NHSO₂R⁴, COOR⁴, COR⁴, CONHSO₂R⁸, O(CH₂)_nR², OPh, O(CH₂)_nOR⁴ oder S(O)_mR⁴,

15

unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch A, OR¹, NR⁴R^{4'} oder Hal substituiertes Phenyl oder

Naphthyl,

20

E CH₂ oder O,

D

 R^8

Carbonyl oder $[C(R^4R^4)]_n$,

Hal

F, Cl, Br oder I,

m

0, 1 oder 2,

n

1 oder 2 bedeuten,

25 sowie ihre Salze;

c) den in EP 0755934 beschriebenen Verbindungen der Formel I

30

35

$$R^4$$
 X
 Z
 R^2
 Z
 R^2

worin -NR7-CO-, -N=C(OR7)- oder -N=CR8-. -Y-Z- B^1 Ar, COOR⁶, CN, 1H-tetrazol-5-yl oder CONHSO₂Ar, R^2 5 R^3 , R^4 , R^5 jeweils unabhängig voneinander R⁶, OR⁶, S(O)_mR⁶, Hal, NO₂, NR⁶R⁶, NHCOR⁶, NHSO₂R⁶, OCOR⁶, COOR⁶ oder CN, R⁶, R⁶ jeweils unabhängig voneinander H, Alkyl mit 1 bis 6 10 C-Atomen, Benzyl oder Phenyl, R^7 (CH₂)_nAr, R^8 Ar oder OAr, unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch R9. Ar R¹⁰ oder R¹¹ substituiertes Phenyl oder 15 unsubstitulertes Naphthyl oder eine unsubstituierte oder im Phenylteil ein- oder zweifach durch R⁹ oder R¹⁰ substituierte 20 - Gruppe oder 25 eine unsubstituierte oder im Cyclohexadienylteil einoder zweifach durch R9 oder R10 substituierte 30 jeweils unabhängig voneinander R⁶, OR⁶, Hal, CF₃, OCF₃, OCHF₂, OCH₂F, NO₂, NR⁶R^{6'}, NHCOR⁶, CN, NHSO₂R⁶, COOR⁶, COR⁶, CONHSO₂Ar, O(CH₂)_nR², 35 O(CH₂)_nOR⁶ oder S(O)_mR⁶, Ε CH₂, S oder O,

Carbonyl oder [C(R⁶R⁶)]_n, D Hal F, Cl, Br oder I, X O oder S, 0, 1 oder 2, m 1 oder 2 bedeuten, n

sowie ihre Salze;

d) den in EP 0757039 beschriebenen Verbindungen der Formel I

10

15

25

5

$$R^4$$
 R^5
 R^2

worin

-NR7-CO-, -N=C(OR7)- oder -N=CR8-, -Y-Z-

 R^1 20 . Ar,

> COOR⁶, (CH₂)_nCOOR⁶, CN, 1H-Tetrazol-5-yl oder R^2

CONHSO₂Ar,

 R^3 , R^4 , R^5 jeweils unabhängig voneinander R⁶, OR⁶, S(O)_mR⁶, Hal,

NO2, NR⁶R^{6,}, NHCOR⁶, NHSO₂R⁶, OCOR⁶, COR⁶, COOR⁶ oder CN, wobei R³ und R⁴ zusammen auch

eine O(CH₂)_nO-Gruppe darstellen können,

R⁶, R^{6'} jeweils unabhängig voneinander H, Alkyl mit 1 bis 6

C-Atomen, Benzyl oder Phenyl,

30 R^7 (CH₂)_nAr,

> R8 Ar oder OAr,

Ar unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch R⁹,

R¹⁰ oder R¹¹ substituiertes Phenyl oder

35 unsubstituiertes Naphthyl oder eine unsubstituierte oder im Phenylteil ein- oder zweifach durch R⁹ oder R¹⁰ substituierte

eine unsubstituierte oder im Cyclohexadienylteil einoder zweifach durch R⁹ oder R¹⁰ substituierte

15 R⁹, R¹⁰, R¹¹ jeweils unabhängig voneinander R⁶, OR⁶, Hal, CF₃,

OCF₃, OCHF₂, OCH₂F, NO₂, NR⁶R⁶, NHCOR⁶, CN, NHSO₂R⁶, COOR⁶, COR⁶, CONHSO₂Ar, O(CH₂)_nR²,

O(CH₂)_nOR⁶ oder S(O)_mR⁶,

E CH₂, S oder O,

D Carbonyl oder [C(R⁶R⁶)]_n,

X O oder S,

Hal F, Cl, Br oder I,

25 m 0, 1 oder 2,

n 1, 2 oder 3 bedeuten,

sowie ihre Salze;

e) den in EP 0796250 beschriebenen Verbindungen der Formel I

10

$$R^1$$
 N
 N
 R^3
 R^2

5

worin

-C(R4R4)-C(R4R4)-, -CR4=CR4- oder -C(R4R4)-S-, Υ

Het, Ar, R³ oder R⁴, R^1

10 R² Ar oder

> eine unsubstituierte oder im Phenylteil ein- oder zweifach durch A, R3, OR4, NH2, NHA, NA2, NO2, CN, Hal, NHCOR⁴, NHSO₂R⁴, COOR⁴, COR⁴, CONHSO₂R⁶, O(CH₂)_nR³, OPh, O(CH₂)_nOR⁴ oder S(O)_mR⁴

substituierte

20

15

eine unsubstituierte oder im Cyclohexadienylteil einoder zweifach durch A, R³, OR⁴, NH₂, NHA, NA₂, NO₂, CN, Hal, NHCOR4, NHSO2R4, COOR4, COR4, CONHSO₂R⁶, O(CH₂)_nR³, OPh, O(CH₂)_nOR⁴ oder S(O)_mR⁴ substituierte

25

30

35

CN, COOH, COOA, CONHSO₂R⁵ oder 1H-Tetrazol-5-yl, R^3 jeweils unabhängig voneinander H, A oder

		unsubstituiertes oder einfach durch Alkoxy substituiertes
		Phenyl oder Benzyl
	R^5	A oder Ar,
5	R ⁶	unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch A,
		OR ⁵ , NH ₂ , NHA, NA ₂ , NO ₂ , CN oder Hal substituiertes
		Phenyl oder Naphthyl,
	Α	Alkyl mit 1-6 C-Atomen, worin eine oder zwei CH ₂ -
		Gruppen durch O- oder S-Atome oder durch -CR4=CR4-
10		Gruppen und auch 1-7 H-Atome durch F ersetzt sein
		können
		oder Benzyl,
	Ar	unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch A,
15		OR ⁴ , NH ₂ , NHA, NA ₂ , NO ₂ , CN, Hai, NHCOR ⁴ ,
		NHSO ₂ R ⁴ , COOR ⁴ , COR ⁴ , CONHSO ₂ R ⁶ , O(CH ₂) _n R ³ ,
		OPh, O(CH ₂) _n OR ⁴ oder S(O) _m R ⁴ substituiertes Phenyl
		oder Naphthyl,
00	Het	einen ein- oder zweikernigen gesättigten, ungesättigten
20		oder aromatischen Heterocyclus mit 1 bis 4 N-, O- und/
		oder S-Atomen, über N oder C gebunden, der unsubsti-
		tuiert oder ein-, zwei- oder dreifach durch Hal, A, R ³ ,
		NH ₂ , NHA, NA ₂ , CN, NO ₂ und/oder Carbonylsauerstoff
25		substituiert sein kann,
	D	Carbonyl oder [C(R ⁴ R ⁴)] _n ,
30	E	CH ₂ , S oder O,
	Hal	F, CI, Br oder I,
	X	O oder S,
	m	0, 1 oder 2,
	n	1 oder 2 bedeuten,
	sowie ih	re Salze;

f) den in WO 9719077 beschriebenen Verbindungen der Formel I.

n 1 oder 2

bedeuten,

sowie ihre Salze;

g) den in WO 9730982 beschriebenen Verbindungen der Formel I

worin

10

15

X O oder S,
R¹ H, Hal, OH, OA, A, Alkylen-O-A, NO₂, NH₂, NHAcyl,
SO₂NH₂, SO₃-A, SO₂NHA, CN oder Formyl,
R², R³, R⁴ jeweils unabhängig voneinander eine unsubstituierte
oder ein- oder mehrfach durch Hal, OH, OA,
O-Alkylen-R⁵, A, S-A, SOA, SO₂A, SOR⁵, SO₂R⁵, NO₂,

NH₂, NHA, NA₂, NHAcyl, NHSO₂A, NHSO₂R⁵, NASO₂A, NASO₂-R⁵, NH(CO)NH₂, NH(CO)NHA, Formyl,

NH(CO)NHR⁵, NHCOOA, NAAcyl, NHCOOCH₂R⁵, NHSO₂CH₂R⁵, NHCOO-Alkylen-OA, NH(CO)NA₂,1-Piperidinyl-CO-NH, 1-Pyrrolidinyl-CONH, O(CH₂)_nCOOA, O(CH₂)_nCOOH, O(CH₂)_nOH, O(CH₂)_nOA, CH₂OH, CH₂OA, COOH, COOA, CH₂COOH oder CH₂COOA substituierte Phenylgruppe,

10

5

15

25

30

20 R⁵

noch zusätzlich A oder Cycloalkyl bedeutet, eine unsubstituierte oder ein- oder mehrfach durch Hal,

OH, OA, A, S-A, NO₂, NH₂, NHA, NA₂, NHAcyl,

NHSO₂A, NASO₂A, NH(CO)NH₂, NH(CO)NHA, Formyl, NHCOOA, NAAcyl, NHCOO-Alkylen-OA, NH(CO)NA₂,

N-Piperidinyl-CO-NH, N-Pyrrolidinyl-CONH,

 $O(CH_2)_nCOOA$, $O(CH_2)_nCOOH$, $O(CH_2)_nOH$,

O(CH₂)_nOA, CH₂OH, CH₂OA, COOH, COOA,

CH₂COOH oder CH₂COOA substituierte Phenylgruppe,

Alkyl mit 1-6 C-Atomen, worin eine oder zwei CH₂-

Gruppen durch O- oder S-Atome oder durch -CR⁶=CR⁶'-

Gruppen und/oder 1-7 H-Atome durch F ersetzt sein

können,

D Carbonyl oder [C(R⁶R⁶)]_m,

E CH₂, S oder O,

Α

Y O oder S,

R⁶ und R⁶ jeweils unabhängig voneinander H, F oder A,

Hal Fluor, Chlor, Brom oder lod,

n 1 oder 2 und

m 1 oder 2 bedeutet,

oder eine tautomere ringgeschlossene Form, sowie die (E)-Isomeren und die Salze aller Isomeren;

h) den in WO 9730996 beschriebenen Verbindungen der Formel I

10

5

15

25

30

35

worin

-A=B-C=D- eine -CH=CH-CH=CH-Gruppe, in der auch 1 oder 2 CH durch N ersetzt sein können.

20 Het einen unsubstituierten oder durch -Z-R⁶ substituierten ein- oder zweikernigen gesättigten, ungesättigten oder aromatischen Heterocyclus mit 1 bis 4 N-, O- und/ oder S-Atomen.

R¹, R², R³ jeweils unabhängig voneinander fehlen, H, Hal, A, CF₃, NO₂, NR⁴R⁵, CN, COOR⁴ oder NHCOR⁴,

R⁺, R⁺ jeweils unabhängig voneinander H oder A, oder zusammen auch -CH₂-(CH₂)_n-CH₂-,

R⁶ einen unsubstituierten oder ein-, zwei- oder dreifach durch R⁷, R⁸ und/oder R⁹ substituierten Phenylrest,
Benzothiadiazol-5-yl- oder Benzoxadiazol-5-yl-Rest,

R⁷, R⁸, R⁹ jeweils unabhängig voneinander A, O-A, CN, COOH, COOA, Hal, Formyl, -CO-A, R⁷ und R⁸ zusammen auch -O-(CH₂)_m-O-,

A Alkyl mit 1 bis 6 C-Atomen,

X O oder S,

Z -CO-, -CONH-, -CO-(CH₂) $_{n}$ -, -CH=CH-, -(CH₂) $_{n}$ -,

-CONHCO-, -NHCONH-, -NHCOO-, -O-CONH-,

-CO-O- oder -O-CO-,

Hal

F, Cl, Br oder I,

m

1 oder 2 und

n

1, 2 oder 3 bedeuten,

sowie ihre Salze;

10

5

i) den in DE 19609597 beschriebenen Verbindungen der Formel I

15

20

worin

Ar

einfach durch NH₂, NHA oder NA₂ substituiertes

Naphthyl und

Α

Alkyl mit 1 bis 6 C-Atomen,

bedeuten,

sowie ihre physiologisch unbedenklichen Salze;

25

j) den in DE 19612101 beschriebenen Verbindungen der Formel I

30

35

worin

	•	
	-Y-Z-	-NR⁴-CO oder -N=CR⁵-,
	R ¹	Ar,
	R^2	H, unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch
5		OR^3 oder Hal substituiertes Alkyl mit 1-6 C-Atomen, unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch R^3 , OR^3 oder Hal substituiertes $(CH_2)_m$ Ph oder $(CH_2)_m$ -cycloalkyl,
	R ³ , R ³ '	jeweils unabhängig voneinander H, Alkyl mit 1-6 C-
10	,8, ,11	
. •	R⁴	Atomen oder Benzyl,
		CH₂Ar,
	R ⁵	OCH ₂ Ar,
	Ar	unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch R ⁶ ,
15	•	R ⁷ oder R ⁸ substituiertes Phenyl oder
		eine unsubstituierte oder im Phenylteil einfach durch R ⁶
		substituierte
20		D - Gruppe oder
		eine unsubstituierte oder im Cyclohexadienylteil einfach
		durch R ⁶ substituierte
25	,	
		N S - Gruppe,
30		
	E	CH₂ oder O,
	D .	Carbonyl oder (CH₂)n,
	E und D	zusammen auch CH=CR ⁹ ,
	R ⁶ , R ^{6'}	jeweils unabhängig voneinander R ³ , OR ³ oder Hal,
35		

R³, OR³, Hal, NO₂, NH₂, NHR³, NR³R³, NHCOR³, R^7 COOR³, O(CH₂)_nR³ oder O(CH₂)_nOR³, R^8 unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch R3, OR3, Hal, NO2, NH2, NHR6, NR6R6, NHCOR3 oder 5 COOR³ substituiertes Ph. R^9 H, OH, CH₂OH oder COOR³, F, Cl, Br oder I, Hal Ph Phenyl, 10 m 0 oder 1, 1 oder 2 bedeuten, n sowie ihre Salze;

k) den in WO 9827091 beschriebenen Verbindungen der Formel I

worin

15

20

35

unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch R³,
R⁴ oder R⁵ substituiertes Phenyl oder unsubstituiertes
oder einfach durch R² substituiertes 2,1,3-Benzothiadiazolyl,

A, worin 1-7 H-Atome durch F ersetzt sein können,
-S-A, -O-A, unsubstituiertes oder einfach durch R³
substituiertes Phenyl, -Alkylen-phenyl oder unsubstituiertes oder einfach durch R³ substituiertes Thienyl,

R² A, F, CI, Br oder -O-A, R³, R⁴, R⁵ jeweils unabhängig voneinander A, -O-A, -S-A, -O-alkylen-COOH, -alkylen-COOH oder COOH, R³ und R⁴ zusammen auch -O-CH₂-O- und

A Alkyl mit 1-7 C-Atomen,

bedeutet,

sowie ihre Salze;

5

I) den in WO 9827077 beschriebenen Verbindungen der Formel I

worin

R.

$$R^2$$
— $(CH_2)_n$ OH , R^2 — $(CH_2)_n$ R^4

oder
$$-(CH_2)_n$$
 OH

25

15

20

X O oder S,

30 R¹

H, Hal, OH, OA, A, Alkylen-O-A, NO₂, NH₂, NHAcyl, SO₂NH₂, SO₃-A, SO₂NHA, CN oder Formyl,

 R^{2} , R^{3} , R^{4}

jeweils unabhängig voneinander eine unsubstituierte oder ein- oder mehrfach durch ${\hbox{\bf R}}^7$ substituierte Phenylgruppe, wobei ${\hbox{\bf R}}^2$ noch zusätzlich A oder Cycloalkyl

35

bedeutet,

R⁶ und R⁶

 R^7

35

jeweils unabhängig voneinander H, F oder A,

Hal, OH, OA, O-Alkylen-R⁵, A, S-A, S-OA, SO₂A, S-

OR5, SO₂R5, NO₂, NH₂, NHA, NA₂, NHAcyl, NHSO₂A,

NHSO₂R⁵, NASO₂A, NASO₂-R⁵, NH(CO)NH₂,
NH(CO)NHA, Formyl, NH(CO)NHR⁵, NHCOOA,
NAAcyl, NHCOOCH₂R⁵, NHSO₂CH₂R⁵, NHCOOAlkylen-OA, NH(CO)NA₂,1-Piperidinyl-CO-NH, 1Pyrrolidinyl-CONH, O(CH₂)_nCOOA, O(CH₂)_nCOOH,
O(CH₂)_nOH, O(CH₂)_nOA, CH₂OH, CH₂OA, COOH,
COOA, CH₂COOH oder CH₂COOA,

 R^8

5-7 gliedriger Heterocyclus mit 1-4 N-, O- und/oder S-

10 Atomen oder

eine
$$C$$
L - Gruppe,

15

5

G, Z

jeweils unabhängig voneinander -CH=, N, O oder S,

1

-CH=, -CH=CH- oder -CH2-CH2-CH2-,

Hal

Fluor, Chlor, Brom oder lod,

n

0, 1 oder 2 und

m

1 oder 2 bedeutet,

oder eine tautomere ringgeschlossene Form, sowie die (E)-Isomeren und die Salze aller Isomeren;

25

30

20

m) den in WO 9841515 beschriebenen Verbindungen der Formel I

35

worin

	X	O oder S,
	R ¹	H, Hal, OH, OA, A, NO ₂ , NH ₂ , NHA, NAA', NHCOR ⁴ ,
		NHCOR ⁶ , NHSO ₂ R ⁴ , NHSO ₂ R ⁶ , S(O) _m R ⁶ , SO ₃ H,
5	_0 _0	SO ₂ NR ⁴ R ^{4'} oder Formyl,
	R^2 , $R^{2'}$	jeweils unabhängig voneinander A, (CH ₂) _n Ar, (CH ₂) _n Het,
	- 2'	CH₂COAr, CH₂COHet oder OAr,
	R ^{2'}	zusätzlich auch H,
40	R ³	COOR⁴, CN, 1H-Tetrazol-5-yl oder CONHSO₂R⁵,
10	R⁴, R⁴'	jeweils unabhängig voneinander H oder A,
	R ⁵ .	A oder Ar,
	H	unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch A,
		NH ₂ , NHA, NAA', NO ₂ , CN oder Hal substituiertes
15	R ⁷ , R ⁷	Phenyl oder Naphthyl,
	н,н	jeweils unabhängig voneinander H oder Alkyl mit 1-6 C-Atomen,
	A, A'	jeweils unabhängig voneinander Alkyl mit 1-6 C-
	Λ, Λ	Atomen, worin eine oder zwei CH ₂ -Gruppen durch O-
20		oder S-Atome oder durch -CR ⁷ =CR ⁷ -Gruppen und/oder
		1-7 H-Atome durch F ersetzt sein können,
		oder Benzyl,
	Ar	unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch A,
25	•	OR ⁴ , NH ₂ , NHA, NAA', NO ₂ , CN, Hal, NHCOR ⁴ ,
		NHCOR ⁶ , NHSO ₂ R ⁴ , NHSO ₂ R ⁶ , COOR ⁴ , OPh, CONH ₂ ,
		CONHA, CONAA', COR ⁴ , CONHSO ₂ R ⁴ , CONHSO ₂ R ⁶ ,
		O(CH ₂) _n COOR ⁴ , O(CH ₂) _n OR ⁴ , SO ₃ H, SO ₂ NR ⁴ R ⁴ ,
30		S(O) _m R ⁶ oder S(O) _m R ⁴ substituiertes Phenyl oder
30		Naphthyl,
	Het	einen ein- oder zweikernigen gesättigten, ungesättigten
		oder aromatischen Heterocyclus mit 1-4 N-, O- und/oder
		S-Atomen, über N oder C gebunden, der unsubstituiert
35		oder ein-, zwei- oder dreifach durch Hal, A, R ³ , NH ₂ ,
		NHA, NAA', NO ₂ und/oder =O substituiert sein kann,

Hal

Fluor, Chlor, Brom oder Iod,

m

0, 1 oder 2 und

n

1 oder 2 bedeuten,

wobei, sofern R² CH₂COAr und R² H ist, R³ nicht COOA bedeutet, sowie deren Salze;

n) den in WO 9841521 beschriebenen Verbindungen der Formel I

10

5

$$R^2$$
 R^3
 R^1
 R^3

15

worin

Z

eine Einfach- oder eine Doppelbindung,

 R^1

eine unsubstituierte oder im Phenylteil einfach durch R⁷ substituierte

20

25

eine unsubstituierte oder im Cyclohexadienylteil einfach durch R⁷ substituierte

30

35

 R^2

A, Ar- $(CH_2)_m$, Cycloalkyl- $(CH_2)_m$, Het- $(CH_2)_m$ oder R^1 - $(CH_2)_m$,

	R ³ , R ^{3'}	jeweils unabhängig voneinander OR ⁴ , NHSO₂R ⁵ , NH₂, NHA oder NAA',
	R ³ und R ³	zusammen auch -O-, dabei ein cyclisches Anhydrid
5	-1 -1'	bildend,
	R⁴, R⁴'	jeweils unabhängig voneinander H oder A,
	R ⁵	A oder Ar,
	R ⁶	unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch A,
		NH ₂ , NHA, NAA', NO ₂ , CN oder Hal substituiertes Phenyl
10	7	oder Naphthyl,
	R ⁷	A, COOR ⁴ , CN, 1H-Tetrazol-5-yl, CONHSO₂R ⁵ , Hal, OR ⁴ ,
		NO ₂ , NH ₂ , NHA, NAA', NHCOR ⁴ , NHCOR ⁶ , NHSO ₂ R ⁴ ,
		NHSO ₂ R ⁶ , S(O) _k R ⁴ , S(O) _k R ⁶ , SO ₂ NR ⁴ R ^{4'} oder Formyl,
15	R ⁸ , R ^{8'}	jeweils unabhängig voneinander H oder Alkyl mit 1-6 C
		Atomen,
	E	CH₂ oder O,
	D	Carbonyl oder (CR ⁴ R ⁴) _n ,
00	E und D	zusammen auch CR ⁴ =R ⁴ ',
20	X	S oder O,
	A, A¹	jeweils unabhängig voneinander Alkyl mit 1-6 C-Atomen,
		worin eine oder zwei CH ₂ -Gruppen durch O- oder S-Atome
		oder durch -CR ⁸ =CR ⁸ -Gruppen und/oder 1-7 H-Atome
25		durch F ersetzt sein können,
		oder Benzyl,
	Ar	unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch A,
		OR ⁴ , NH ₂ , NHA, NAA', NO ₂ , CN, Hal, NHCOR ⁴ , NHCOR ⁶ ,
30		NHSO ₂ R ⁴ , NHSO ₂ R ⁶ , COOR ⁴ , OPh, CONH ₂ , CONHA,
		CONAA', COR⁴, CONHSO₂R⁴, CONHSO₂R ⁶ ,
		$O(CH_2)_nCOOR^4$, $O(CH_2)_nOR^4$, $SO_2NR^4R^4$, $S(O)_kR^6$ oder
		S(O) _k R ⁴ substituiertes Phenyl oder Naphthyl,
	Het	einen ein- oder zweikernigen gesättigten, ungesättigten
35		oder aromatischen Heterocyclus mit 1-4 N-, O- und/oder
		S-Atomen, über N oder C gebunden, der unsubstituiert
		•

oder ein-, zwei- oder dreifach durch Hal, A, COOR⁴, CN, 1H-Tetrazol-5-yl, CONHSO₂R⁵, NH₂, NHA, NAA', NO₂ und/oder =O substituiert sein kann,

Hal

Fluor, Chlor, Brom oder Iod,

k

0, 1 oder 2

m

0, 1 oder 2 und

n

1 oder 2 bedeuten,

sowie die (Z)- und (E)-Isomeren und die Salze aller Isomeren;

10

5

o) den in WO 9842702 beschriebenen Verbindungen der Formel I

worin

20

R

R²—(CH₂)_n R³ R⁷

R²—(CH₂)_n

25

oder
$$(-(CH_2)_n)$$

30

X, Y jeweils unabhängig voneinander O oder S,

 R^1

H, Hal, OH, OA, A, Alkylen-O-A, NO2, NH2, NHAcyl,

35

SO₂NH₂, SO₂-A, SO₂NHA, CN oder Formyl,

P², R³, R⁴ jeweils unabhängig voneinander eine unsubstituierte oder ein- oder mehrfach durch Hal, OH, OA, O-Alkylen-R⁵, A, S-A, S-OA, SO₂A, S-OR⁵, SO₂R⁵, NO₂, NH₂, NHA, NA₂, NHAcyl, NHSO₂A, NHSO₂R⁵, NASO₂A, NASO₂-R⁵, NH(CO)NH₂, NH(CO)NHA, Formyl, NH(CO)NHR⁶, NHCOOA, NAAcyl, NHCOOCH₂R⁵, NHSO₂CH₂R⁵, NHCOO-Alkylen-OA, NH(CO)NA₂,1-Piperidinyl-CO-NH, 1-Pyrrolidinyl-CONH, O(CH₂)_nCOOA, O(CH₂)_nCOOH, O(CH₂)_nOH, O(CH₂)_nOA, CH₂OH, CH₂OA, COOH, COOA, CH₂COOH oder CH₂COOA substituierte Phenylgruppe,

eine ED - oder eine

R1

N
- Gruppe, wobe

R² noch zusätzlich A oder Cycloalkyl bedeutet, eine unsubstituierte oder ein- oder mehrfach durch Hal, OH, OA, A, S-A, NO₂, NH₂, NHA, NA₂, NHAcyl, NHSO₂A, NASO₂A, NH(CO)NH₂, NH(CO)NHA, Formyl, NHCOOA, NAAcyl, NHCOO-Alkylen-OA, NH(CO)NA₂, N-Piperidinyl-CO-NH, N-Pyrrolidinyl-CONH, O(CH₂)_nCOOA, O(CH₂)_nCOOH, O(CH₂)_nOH, O(CH₂)_nOA, CH₂OH, CH₂OA, COOH, COOA, CH₂COOH oder CH₂COOA substituierte Phenylgruppe, Alkyl mit 1-6 C-Atomen, worin eine oder zwei CH₂-Gruppen durch O- oder S-Atome oder durch -CR⁶=CR⁶-

15

10

5

20

25 R⁵

30

35 A

Gruppen und/oder 1-7 H-Atome durch F ersetzt sein können, Carbonyl oder [C(R⁶R⁶)]_m, D Ε CH₂, S oder O, 5 R⁶ und R⁶ jeweils unabhängig voneinander H, F oder A, -O-C(=Y)-NH-R8, R^7 unsubstituiertes oder ein- oder zweifach durch R9 R^8 substituiertes Alkyl mit 1-10 C-Atomen, worin 1-2 C-Atome durch O und/oder S ersetzt sein können 10 und/oder durch =O substituiert sein können, oder Cycloalkyl, worin 1-2 C-Atome durch N, O und/oder S ersetzt sein können, 15 unsubstituiertes oder ein- oder zweifach durch Hal R^9 substituiertes Phenyl, Naphthyl, A-O-C(=O)- oder Hal, Fluor, Chlor, Brom oder lod, Hal 20 0, 1 oder 2 und n 1 oder 2 bedeutet, m sowie deren Salze;

p) den in WO 9842709 beschriebenen Verbindungen der Formel I

35 worin X N-R³, O oder S,

25

	_	to the state of th
	R	unsubstituiertes oder ein- oder zweifach durch R ²
		und/oder R ^{2'} substituiertes 2,1,3-Benzothiadiazol-4-
		oder 5-yl oder 2,1-Benzoisothiazol-5- oder 6-yl,
5		oder
		unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch R ²
		und/oder R ^{2'} substituiertes Phenyl,
	R ¹	H oder A,
	R^2 , $R^{2'}$	jeweils unabhängig voneinander H, A, OH, OA, Hal,
10		OCF ₃ , OCHF ₂ , -O-CO-A, -O-alkylen-COOR ¹ ,
		-O-alkylen-CH₂-OR¹,
		oder
		unsubstituiertes oder im Phenylteil ein- oder zweifach
15		durch R ⁴ und/oder R ⁴ substituiertes OCH ₂ -Phenyl oder
•		-O-CO-Phenyl,
	R ² und R ^{2'}	zusammen auch -OCH2O-, -OCH2CH2O- oder
		-OCH₂CH₂-,
	R ³	H, A, alkylen-O-A, -CO-OA oder
20		unsubstituiertes oder im Phenylteil ein- oder zweifach
		durch R ⁴ und/oder R ⁴ substituiertes alkylen-Phenyl,
•	R⁴, R⁴'	jeweils unabhängig voneinander H, A, OH, OA, Hal,
		COOR¹ oder CH₂OR¹,
25	Α	Alkyl mit 1-6 C-Atomen,
	Hal	Fluor, Chlor, Brom oder lod,
•	bedeuten,	·
	sowie ihre S	alze;
30		
	q) den in Wo	0 9905132 beschriebenen Verbindungen der Formel I

WO 03/039539 PCT/EP02/11350

- 76 -

$$R$$
 N
 N
 N
 N
 N
 N

worin

10
$$\mathbb{R}^4$$
 \mathbb{R}^5 \mathbb{R}^6 \mathbb{R}^6 \mathbb{R}^5 \mathbb{R}^6 \mathbb{R}^6 \mathbb{R}^5 \mathbb{R}^6 \mathbb{R}^6 \mathbb{R}^6 \mathbb{R}^6 \mathbb{R}^6

X O oder S,

R¹ H, Hal, OA or A,

20 R², R³, R⁵, R⁶ jeweils unabhängig voneinander H, Hal, A, OA

oder R⁴,

 R^4 -O-(CH₂)_n-Cy,

Cy Cycloalkyl mit 3-8 C-Atomen,

A Alkyl mit 1-6 C-Atomen, worin eine oder zwei CH₂-

25 Gruppen durch O- oder S-Atome oder durch

-CR5=CR5'-Gruppen und /oder 1-7 H-Atome durch

F ersetzt sein können,

R⁵ und R^{5'} jeweils unabhängig voneinander H, F oder A,

30 Hal Fluor, Chlor, Brom oder lod,

n 0, 1 oder 2

bedeutet,

35

oder eine tautomere ringgeschlossene Form, sowie die (E)-Isomeren und die Salze aller Isomeren.

15

20

zur Herstellung eines Arzneimittels zur Inhibierung des Wachstums neoplastischer Zellen.

- 2. Verwendung von Endothelin-Rezeptor-Antagonisten ausgewählt aus der Gruppe
 - i) die in EP 0733626 beschriebenen Verbindungen
 - a) 5-Brom-2-ethyl-N-(2,1,3-benzothiadiazol-5-yl)-benzolsulfonamid;
- b) 2,5-Dichlor-N-(2,1,3-benzothiadiazol-5-yl)-benzolsulfonamid;
 - c) 5-Brom-2-propyl-N-(2,1,3-benzothiadiazol-5-yl)-benzolsulfonamid;
 - d) 5-Dimethylamino-N-(2,1,3-benzothiadiazol-5-yl)-naphthalin-sulfonamid;
 - e) 5-Dimethylamino-N-[6-methyl-(2,1,3-benzothiadiazol-5-yl)]-naphthalinsulfonamid;
 - f) 5-Dimethylamino-N-[4-brom-(2,1,3-benzothiadiazol-5-yl)]naphthalinsulfonamid;
 - g) 5-Dimethylamino-N-(2,1,3-benzothiadiazol-4-yl)-naphthalin-sulfonamid;
 - h) 5-Dimethylamino-N-([1,2,5]-oxadiazole-[3,4-b]-pyridin-6-yl)-naphthalinsulfonamid;
- 25 i) 5-Dimethylamino-N-(1,2,5-benzoxadiazol-5-yl)-1-naphthalin-sulfonamid;
 - j) 5-Dimethylamino-N-(6-Brom-7-methyl-1,2,5-benzoxadiazol-5-yl)-1-naphthalinsulfonamid;
- k) 2-Phenyl-N-(2,1,3-benzothiadiazol-5-yl)-benzolsulfonamid;
 - ii) die in EP 0758650 beschriebenen Verbindungen
 - a) 2-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(1,3-dihydro-1,3-dioxoisoindol-5-yloxy)-essigsäure;
- b) 2-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(1,3-dihydro-1,3-dioxoisoindol-5-yloxy)-N-(4-tert.-butylphenylsulfonyl)-acetamid;

2-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(1,3-dihydro-1,3-dioxoisoindol-5c) yloxy)-N-(4-isopropylphenylsulfonyl)-acetamid; 2-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(7-propylchinolin-8-yloxy)d) essigsäure; 5 2-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(7-propylchinolin-8-yloxy)-N-(4e) tert.-butylphenylsulfonyl)-acetamid; 2-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(6-propylindol-7-yloxy)f) essigsäure; 2-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(1-methyl-2-propylbenzimidazol-4-10 g) yloxy)-essigsäure; die in EP 0755934 beschriebenen Verbindungen iii) 1,2-Dihydro-1-(2-methoxybenzyl)-4-(4-methoxyphenyl)-2-oxoa) 15 benzofuro[3,2-b]pyridin-3-carbonsäure; 2-(2-Methoxybenzyloxy)-4-(4-methoxyphenyl)-benzofuro[3,2-b]b) pyridin-3-carbonsäure; 4-(1,4-Benzodioxan-6-yl)-1,2-dihydro-1-(2-methoxybenzyl)-2c) 20 oxo-benzofuro[3,2-b]pyridin-3-carbonsäure; 2-(2-Methoxy-phenoxy)-4-(4-methoxyphenyl)-benzofuro[3,2-b]d) pyridin-3-carbonsäure; 4-(1,4-Benzodioxan-6-yl)-1,2-dihydro-1-(2-methoxybenzyl)-2e) oxo-3-(1H-tetrazol-5-yl)-benzofuro[3,2-b]pyridin; 25 1,2-Dihydro-1-(2,3-methylendioxybenzyl)-4-(4-methoxyphenyl)f) 2-oxo-benzofuro[3,2-b]pyridin-3-carbonsäure; 1,2-Dihydro-1-(2,3-methylendioxybenzyl)-7-methyl-4-(4-trifluorg) methoxyphenyl)-2-oxo-benzofuro[3,2-b]pyridin-3-carbonsäure; 30 1,2-Dihydro-1-(2,3-methylendioxybenzyl)-7-methyl-4-(4h) methoxyphenyl)-2-oxo-benzothieno[3,2-b]pyridin-3-carbonsäure; 1,2-Dihydro-1-(2,1,3-benzothiadiazol-5-methyl)-4-(4-methoxyi) 35 phenyl)-2-oxo-benzofuro[3,2-b]pyridin-3-carbonsäure;

PCT/EP02/11350

5

10

15

20

25

35

- iv) die in EP 0757039 beschriebenen Verbindungen
 - a) 4-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-1,2-dihydro-1-(2-methoxybenzyl)-2oxochinolin-3-carbonsäure;
 - b) 4-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-1,2-dihydro-1-(4-methoxybenzyl)-2-oxochinolin-3-carbonsäure;
 - c) 4-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-1,2-dihydro-1-(3,4-methylendioxy-benzyl)-2-oxochinolin-3-carbonsäure;
 - d) 4-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-1,2-dihydro-1-(2-methoxybenzyl)-2-oxochinolin-3-essigsäure;
 - e) 4-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-1,2-dihydro-1-(3,4-methylendioxy-benzyl)-2-oxochinolin-3-essigsäure;
 - f) 4-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-1,2-dihydro-6-ethoxy-1-(2-methoxybenzyl)-2-oxochinolin-3-carbonsäure;
 - g) 4-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-1,2-dihydro-6-ethoxy-1-(4-methoxybenzyl)-2-oxochinolin-3-carbonsäure;
 - h) 4-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-1,2-dihydro-6-ethoxy-1-(6-chlor-3,4-methylendioxybenzyl)-2-oxochinolin-3-carbonsäure;
 - i) 4-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-1,2-dihydro-6-ethoxy-1-(3,4-methylendioxybenzyl)-2-oxochinolin-3-carbonsäure;
 - j) 4-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-1,2-dihydro-6-ethoxy-1-(3-methoxybenzyl)-2-oxochinolin-3-carbonsäure;
- v) die in EP 0796250 beschriebenen Verbindungen
 - a) 2-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(2,3-dihydro-4,6-dimethyl-pyridazin-3-on-2-yl)-N-(4-isopropylphenylsulfonyl)-acetamid;
- b) 2-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(6-(4-methoxyphenyl)-2,3,4,5tetrahydro-pyridazin-3-on-2-yl)-N-(4-isopropylphenylsulfonyl)acetamid;
 - c) 2-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(6-(4-chlorphenyl)-2,3,4,5-tetrahydro-pyridazin-3-on-2-yl)-N-(4-isopropylphenylsulfonyl)-acetamid;

25

30

35

d) 2-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(6-(3,4-dimethoxyphenyl)-2,3,4,5tetrahvdro-pyridazin-3-on-2-yi)-N-(4-isopropylphenylsulfonyl)acetamid; 2-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(4-methyl-6-phenyl-2,3-dihydroe) 5 pyridazin-3-on-2-yl)-N-(4-isopropylphenylsulfonyl)-acetamid; 2-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(5-(3,4-Dimethoxyphenyl)-6-ethyl-2Hf) 3,6-dihydro-1,3,4-thiadiazin-2-on-3-yl)-N-(4-isopropylphenylsulfonyl)-acetamid; 10 die in WO 9719077 beschriebenen Verbindungen vi) 3-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-1-(2,1,3-benzothiadiazol-5-ylmethyl)a) 5-propoxy-indol-2-carbonsäure; 3-(4-Methoxyphenyl)-1-(2,1,3-benzothiadiazol-5-ylmethyl)-5b) 15 ethoxy-indol-2-carbonsäure; 3-(4-Methoxyphenyl)-1-(2,1,3-benzothiadiazol-5-ylmethyl)-5c) propoxy-indol-2-carbonsäure; 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-1-(4-methoxybenzyl)-5-ethoxyd) 20 indol-2-carbonsäure; 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-1-(4-methoxybenzyl)-5e) propoxy-indol-2-carbonsäure; 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-1-(3,4-methylendioxybenzyl)f)

vii) die in WO 9730982 beschriebenen Verbindungen

5,6-dimethoxy-indol-2-carbonsaure;

2-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-3-benzyl+4-(4-methoxyphenyl)-4-oxo-2-butensäure;

2-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-3-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-4-(4-methoxyphenyl)-4-oxo-2-butensäure;

2-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-3-(3,4-diisopropoxy-5-methoxy-benzyl)-4-(4-methoxyphenyl)-4-oxo-2-butensäure;

2-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-3-benzyl-4-(1,4-benzodioxan-6-yl)-4-oxo-2-butensäure;

	2-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-3-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-4-(1,4
	benzodioxan-6-yl)-4-oxo-2-butensäure;
	2-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-3-(3,4-diisopropoxy-5-methoxy-
 5	benzyl)-4-(1,4-benzodioxan-6-yl)-4-oxo-2-butensäure;
	2-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-3-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-4-(1,3
	benzodioxol-5-yl)-4-oxo-2-butensäure;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-benzyl-5-hydroxy-5-(3-fluor-4-
	methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
10	2-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-3-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-4-(3-
	fluor-4-methoxyphenyl)-4-oxo-2-butensäure;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-[(7-methoxy-1,3-benzodioxol-5
	yl)-methyl]-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
15	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(3-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(2-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
20	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(4-methylthiobenzyl)-5-hydroxy
20	5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3-benzyloxy-4-methoxybenzyl)
	5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(2,3-dihydro-benzofuran-5-
25	ylmethyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(2-methylpropyl)-5-hydroxy-5-
	(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,5-dimethoxybenzyl)-5-
30	hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(4-tertbutoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(4-hydroxybenzyl)-5-hydroxy-5-
יי	(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
35	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(4-trifluormethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;

	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,5-dimethoxy-4-
	isopropoxybenzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,5-dimethoxy-4-pentyloxy-
	benzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
5	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,5-dimethoxy-4-hexyloxy-
	benzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(4-phenoxybenzyl)-5-hydroxy-5-
	(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
10	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(4,5-dimethoxy-3-isopropoxy-
	benzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(2,5-dimethoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
15	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-
. •	hydroxy-5-(3-chlor-4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(3-methyl-4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
<u>.</u>	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4-diisopropoxy-5-methoxy-
20	benzyl)-5-hydroxy-5-(2,5-dimethoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)-5H-furan-2-on;
•	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,5-dimethoxy-4-
25	isopropoxybenzyl)-5-hydroxy-5-(3-fluor-4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-
	on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4-dimethoxy-5-
	propoxybenzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
30	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4-diisopropoxy-5-
	methoxybenzyl)-5-hydroxy-5-(4-propoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4-diisopropoxy-5-
	methoxybenzyl)-5-hydroxy-5-(2,4-dimethoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
35	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(4-benzyloxy-2-methoxybenzyl)-
	5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;

	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(2,3,4-trimethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
5	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(2,4-dimethoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-triethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(4-difluormethoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
10	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3-hydroxy-4-methoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(2,4-dimethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
15	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(2,4,5-trimethoxybenzyl)-5-
10	hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(3-fluor-4-isopropoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-
20	hydroxy-5-(3-fluor-4-propoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-6-methyl-5-yl)-4-(3,5-dimethoxy-4-
	isopropoxybenzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,5-dimethoxy-4-benzyloxy-
25	benzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,5-dimethoxy-4-hydroxy-
	benzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,5-dimethoxy-4-propoxy-
30	benzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4-dimethoxy-5-
	isopropoxybenzyl)-5-hydroxy-5-(1,4-benzodioxan-6-yl)-5H-furan-2-on
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-6-methyl-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxy-
	benzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
35	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(4-isopropoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;

	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(4-hexyloxybenzyl)-5-hydroxy-5-
	(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,5-dimethoxy-4-
5	isopropoxybenzyl)-5-hydroxy-5-(1,4-benzodioxan-6-yl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3-methoxy-5-butoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4-diisopropoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
10	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(2-fluor-4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
•	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4-dimethoxy-5-isopropoxy-
	benzyl)-5-hydroxy-5-(3-fluor-4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
15	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4-dimethoxy-5-benzyloxy-
10	benzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(4-fluor-2-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,5-dimethoxy-5-ethoxy-
20	benzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(4-methoxycarbonyl-benzyl)-5-
	hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4-diisopropoxybenzyl)-5-
25	hydroxy-5-(3-fluor-4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(4-benzyloxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-4-methyl-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxy-
30	benzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,5-dimethoxy-4-isobutoxy-
	benzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	4-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-ylmethyl)-3-(7-methoxy-1,3-
	benzodioxol-5-yl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
35	2-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-3-(3,4-diisopropoxy-5-methoxy-
	benzyl)-4-(3-fluor-4-methoxyphenyl)-4-oxo-2-butensäure:

		2	2-(2,1,3-Benzothiadlazol-5-yl)-3-(3,5-dimethoxy-4-isopropoxy
		benzyl)-4-(4-methoxyphenyl)-4-oxo-2-butensäure;
		2	-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-3-(3,4-dimethoxy-5-isopropoxy
		benzyl)-4-(4-methoxyphenyl)-4-oxo-2-butensäure;
5		2	-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-3-(3,5-dimethoxy-4-isopropoxy
		benzyl)-4-(3-fluor-4-methoxyphenyl)-4-oxo-2-butensäure;
		2	-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-3-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-4-(4
		metho	xyphenyl)-4-oxo-2-butensäure;
10			
	viii)	die in \	WO 9730996 beschriebenen Verbindungen
		a)	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-aminosulfonyl)-N-(6-methyl-1,3
			benzodioxol-5-yl)-thiophen-2-carbonsäureamid;
15			
10		b)	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-aminosulfonyl)-N-(6-acetyl-1,3-
			benzodioxol-5-yl)-thiophen-2-carbonsäureamid;
•		c)	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-aminosulfonyl)-N-(6-cyan-1,3-
20			benzodioxol-5-yl)-thiophen-2-carbonsäureamid;
			·
		d)	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-aminosulfonyl)-2-(6-methyl-1,3-
			benzodioxol-5-yl-methylcarbonyl)-thiophen;
25		•	·
	ix)	die in E	DE 19609597 beschriebenen Verbindungen
		a)	N-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-5-N'-isopropylamino-1-
			naphthalinsulfonamid;
30		b) ·	N-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-5-N'-propylamino-1-
			naphthalinsulfonamid;
		c)	N-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-5-N'-methylamino-1-
			naphthalinsulfonamid;
		d)	N-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-5-N'-ethylamino-1-
35			naphthalinsulfonamid;

e) N-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-5-N'-butylamino-1-naphthalinsulfonamid;

	x)	die in D	DE 19612101 beschriebenen Verbindungen
5		a)	4-(4-Methoxyphenyl)-1,6-dihydro-1-(2-methoxybenzyl)-2-
			methyl-6-oxopyrimidin-5-carbonsäure;
		b)	4-(3,4-Methylendioxyphenyl)-1,6-dihydro-1-(2-
			methoxybenzyl)-2-cyclopropyl-6-oxopyrimidin-5-carbonsäure;
10		c)	4-(2-Carboxy-4-methoxy-7-benzofuranyl)-1,6-dihydro-1-(2-
			methoxybenzyl)-2-methyl-6-oxopyrimidin-5-carbonsäure;
		d)	4-(2-Phenyl-4-methoxyphenyl)-1,6-dihydro-1-(2-methoxy-
			benzyl)-2-methyl-6-oxopyrimidin-5-carbonsäure;
15		е) .	4-(2-Carboxy-4-methoxy-7-benzofuranyl)-1,6-dihydro-1-(5-
10			benzothiadiazolyl)-2-methyl-6-oxopyrimidin-5-carbonsäure;
		f)	4-(4-Methoxyphenyl)-1,6-dihydro-1-(5-benzothiadiazolyl)-2-
			methyl-6-oxopyrimidin-5-carbonsäure;
			
20	xi)	die in V	VO 9827091 beschriebenen Verbindungen
		a)	4-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-ylmethyl)-1-benzyl-3-butyl-1H-
			pyrazol-5-carbonsäure;
		b)	4-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-ylmethyl)-1-(3-methoxy-benzyl)-3-
25			butyl-1H-pyrazol-5-carbonsäure;
		c)	4-(2,1,3-Benzothiadiazol-6-chlor-5-ylmethyl)-1-(3-methoxy-
			benzyl)-3-butyl-1H-pyrazol-5-carbonsäure;
		d)	4-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-ylmethyl)-1-(2-carboxymethoxy-4-
30			methoxy-benzyl)-3-butyl-1H-pyrazol-5-carbonsäure;
		e)	4-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-ylmethyl)-1-(2,4-dimethoxy-
			benzyl)-3-butyl-1H-pyrazol-5-carbonsäure;
		f)	4-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-ylmethyl)-1-(3-methoxy-benzyl)-3-
0.5			phenyl-1H-pyrazol-5-carbonsäure;
35		g)	4-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-ylmethyl)-1-(3-methoxy-benzyl)-3-
			(2-thienyl)-1H-pyrazol-5-carbonsäure;

35

6)

h) 4-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-ylmethyl)-1-(3-methoxy-benzyl)-3cyclohexyi-1H-pyrazol-5-carbonsäure; i) 4-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-ylmethyl)-1-(2-carboxymethoxy-4methoxy-benzyl)-3-propoxy-1H-pyrazol-5-carbonsäure; 5 die in WO 9827077 beschriebenen Verbindungen xii) 2-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-3-(thien-2-ylmethyl)-4-(4a) methoxyphenyl)-4-oxo-2-butensäure; 10 b) 2-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-3-(5-methoxy-thien-2-ylmethyl)-4-(4-methoxyphenyl)-4-oxo-2-butensäure; c) 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(furan-2-ylmethyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on; d) 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-15 hydroxy-5-(3,4-dihydro-2H-1,5-benzodioxepin-7-yl)-5H-furan-2-on; 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4-diisopropoxy-5e) methoxybenzyl)-5-hydroxy-5-(3,4-dihydro-2H-1,5-20 benzodioxepin-7-yl)-5H-furan-2-on; f) 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(thien-3-ylmethyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on; 25 xiii) die in WO 9841515 beschriebenen Verbindungen a) 2-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(4-methoxyphenyl)-4-oxo-2butansäure; b) 2-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-3-(2,1,3-benzothiadiazol-5ylmethyl)-essigsäure; 30 2-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-2-(4-methoxycarbonylbenzyl)-C) essigsäure; d) 2-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-2-(4-methoxycarbonylbenzyl)-N-(4-isopropylphenylsulfonyl)-acetamid;

2-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-2-(4-carboxybenzyl)-N-(4-

isopropylphenylsulfonyl)-acetamid;

f) 2-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(4-methoxybenzyl)essigsäure; 2-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-2-(4-methoxybenzyl)-4-(4g) methoxyphenyl)-4-oxo-2-butansäure; 5 xiv) die in WO 9841521 beschriebenen Verbindungen 2-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-3-(2,1,3-benzothiadiazol-5-yl)-berna) steinsäure: 10 b) 2,3-Bis-(1,3-benzodioxol-5-yl)-maleinsäure; 2,3-Bis-(1,3-benzodioxol-5-yl)-maleinsäure-N,N-dibutylc) monoamid; 2,3-Bis-(1,3-benzodioxol-5-yl)-maleinsäureanhydrid; **d**) [2-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-3-phenyl-maleinsäureanhydrid; e) 15 xv) die in WO 9842702 beschriebenen Verbindungen [3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on-5-yl-oxycarbonylamino]-20 essigsäureethylester; [3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-(3-fluor-4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on-5-yl-oxycarbonylamino]essigsäureethylester; 25 N-1-Naphthylethyl-[3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5trimethoxybenzyl)-5-(3-fluor-4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on-5-yl]carbaminsäureester; 2-[3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-(3-fluor-4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on-5-yl-oxycarbonylamino]-3-30 methyl-buttersäureethylester; 2-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-3-(3-fluor-4-methoxybenzoyl)-4-(3,4,5-trimethoxyphenyl)-but-2-ensäure; 3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-benzyl-5-hydroxy-5-(3-fluor-35 4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;

	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(3-fluor-4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-[(7-methoxy-1,3-benzodioxol-
5	5-yl)-methyl]-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(3-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(2-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
10	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(4-methylthiobenzyl)-5-
	hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3-benzyloxy-4-
	methoxybenzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
15	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(2,3-dihydro-benzofuran-5-
	ylmethyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(2-methylpropyl)-5-hydroxy-
	5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
00	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,5-dimethoxybenzyl)-5-
20	hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(4-tertbutoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(4-hydroxybenzyl)-5-hydroxy-
25	5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(4-trifluormethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,5-dimethoxy-4-
30	isopropoxybenzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,5-dimethoxy-4-pentyloxy-
	benzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,5-dimethoxy-4-hexyloxy-
	benzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
35 ·	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(4-phenoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;

	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(4,5-dimethoxy-3-isopropoxy-
	benzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-
_	hydroxy-5-(2,5-dimethoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
5	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(3-chlor-4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(3-methyl-4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
10	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4-diisopropoxy-5-methoxy-
	benzyl)-5-hydroxy-5-(2,5-dimethoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)-5H-furan-2-on;
15	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,5-dimethoxy-4-isoprop-
	oxybenzyl)-5-hydroxy-5-(3-fluor-4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4-dimethoxy-5-
	propoxybenzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
•	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4-diisopropoxy-5-
20	methoxybenzyl)-5-hydroxy-5-(4-propoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4-diisopropoxy-5-
	methoxybenzyl)-5-hydroxy-5-(2,4-dimethoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(4-benzyloxy-2-
25	methoxybenzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(2,3,4-trimethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-
30	hydroxy-5-(2,4-dimethoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-triethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(4-difluormethoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
35	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3-hydroxy-4-
	methoxybenzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;

	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(2,4-dimethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(2,4,5-trimethoxybenzyl)-5-
5	hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(3-fluor-4-isopropoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(3-fluor-4-propoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
10	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-6-methyl-5-yl)-4-(3,5-dimethoxy-4-
	isopropoxybenzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,5-dimethoxy-4-benzyloxy-
	benzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
15	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,5-dimethoxy-4-hydroxy-
	benzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,5-dimethoxy-4-propoxy-
	benzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
00	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4-dimethoxy-5-
20	isopropoxybenzyl)-5-hydroxy-5-(1,4-benzodioxan-6-yl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-6-methyl-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxy-
	benzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(4-isopropoxybenzyl)-5-
25	hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(4-hexyloxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,5-dimethoxy-4-
30	isopropoxybenzyl)-5-hydroxy-5-(1,4-benzodioxan-6-yl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3-methoxy-5-butoxybenzyl)-
	5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4-diisopropoxybenzyl)-5-
35	hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
35	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-
	hydroxy-5-(2-fluor-4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on:

			3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4-dimethoxy-5-isopropox			
		benzy	/l)-5-hydroxy-5-(3-fluor-4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;			
			3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4-dimethoxy-5-benzyloxy			
5		benzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;				
			3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-			
		hydroxy-5-(4-fluor-2-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;				
			3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,5-dimethoxy-5-ethoxy-			
		benzy	l)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;			
10			3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(4-methoxycarbonyl-benzyl)			
		5-hyd	roxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;			
			3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4-diisopropoxybenzyl)-5-			
		hydrox	ky-5-(3-fluor-4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;			
15			3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-5-			
		hydrox	ky-5-(4-benzyloxyphenyl)-5H-furan-2-on;			
			3-(2,1,3-Benzothiadiazol-4-methyl-5-yl)-4-(3,4,5-trimethoxy-			
		benzy	l)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;			
00			3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3,5-dimethoxy-4-isobutoxy-			
20		benzy)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;			
			4-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-3-(7-methoxy-1,3-			
		benzo	dioxol-5-yl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;			
25		sowie	die offenkettigen Tautomeren;			
	· xvi)	die in \	WO 9842709 beschriebenen Verbindungen			
		a)	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-ylmethyl)-1-(4-methoxyphenyl)-8-			
30			methyl-3,8-dihydro-3,8-diaza-cyclopenta[a]inden-2-carbon-			
			säure;			
		b)	3-(2-Methoxybenzyl)-1-(4-methoxyphenyl)-8-methyl-3,8-			
			dihydro-3,8-diaza-cyclopenta[a]inden-2-carbonsäure;			
		c) .	3-(2,5-Dimethoxybenzyl)-1-(4-methoxyphenyl)-8-methyl-3,8-			
35			dihydro-3,8-diaza-cyclopenta[a]inden-2-carbonsäure;			

	d)	3-(1,3-Benzodioxol-5-ylmethyl)-1-(4-methoxyphenyl)-8-
		methyl-3,8-dihydro-3,8-diaza-cyclopenta[a]inden-2-carbon- säure;
. .	е)	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-ylmethyl)-1-(4-methoxyphenyl)-8-
5 `		oxa-3-aza-cyclopenta[a]inden-2-carbonsäure;
	f)	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-ylmethyl)-1-(4-methoxyphenyl)-8-
		thia-3-aza-cyclopenta[a]inden-2-carbonsäure;
	g)	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-ylmethyl)-1-(3-carboxymethoxy-4
10		methoxyphenyl)-8-methyl-3,8-dihydro-3,8-diaza-
		cyclopenta[a]inden-2-carbonsäure;
•	h)	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-ylmethyl)-1-(3-carboxymethoxy-4
		methoxyphenyl)-8-oxa-3-aza-cyclopenta[a]inden-2-carbon-
15		säure;
	i)	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-ylmethyl)-1-(3-carboxymethoxy-4-
		methoxyphenyl)-8-thia-3-aza-cyclopenta[a]inden-2-carbon-
		säure;
20	wii) dia in l	WO 9905132 beschriebenen Verbindungen
		_
	a)	2-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-3-(4-cyclopentyloxy-3,5-
	ы	dimethoxybenzyl)-4-(4-methoxyphenyl)-4-oxo-2-butensäure;
25	b)	2-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-3-(4-cyclopentyloxy-3,5-
20		dimethoxybenzyl)-4-(3-fluor-4-methoxyphenyl)-4-oxo-2- butensäure;
	c)	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(4-cyclopentyloxy-3,5-
	,	dimethoxy-benzyl)-5-hydroxy-5-(4-methoxyphenyl)-5H-furan-
20		2-on;
30	d)	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(4-cyclopentyloxy-3,5-
	•	dimethoxybenzyl)-5-hydroxy-5-(3-fluor-4-methoxyphenyl)-5H-
		furan-2-on;
	Θ)	3-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-4-(3-cyclopentyloxy-4,5-
35		dimethoxybenzyl)-5-hydroxy-5-(3-fluor-4-methoxyphenyl)-5H-
		furan-2-on;

15

- f) 3-(7-Methyl-2,1,3-benzothiadiazol-5-yl)-4-(4-cyclopentyloxy-3,5-dimethoxybenzyl)-5-hydroxy-5-(3-fluor-4-methoxyphenyl)-5H-furan-2-on;
- sowie deren physiologisch unbedenklichen Salze und/oder Solvate zur Herstellung eines Arzneimittels zur Inhibierung des Wachstums neoplastischer Zellen.
- 10 3. Verwendung von Endothelin-Rezeptor-Antagonisten ausgewählt aus der Gruppe
 - a) 5-Dimethylamino-N-(2,1,3-benzothiadiazol-5-yl)-naphthalinsulfonamid;
 - b) 2-(2,1,3-Benzothiadiazol-5-yl)-3-(3-fluor-4-methoxybenzoyl)-4-(3,4,5-trimethoxyphenyl)-but-2-ensäure;
- sowie deren physiologisch unbedenklichen Salze und/oder Solvate

 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Inhibierung des Wachstums
 neoplastischer Zellen.
- Verwendung von Endothelin-Rezeptor-Antagonisten, wie in Anspruch
 1, 2 oder 3 definiert,
 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung und/oder
 Prophylaxe von Krebserkrankungen.
- 5. Verwendung von Endothelin-Rezeptor-Antagonisten, wie in Anspruch 1, 2 oder 3 definiert, zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung präcancerogener Schädigungen.
- Verwendung von Endothelin-Rezeptor-Antagonisten, wie in Anspruch1, 2 oder 3 definiert,

zur Herstellung eines Arzneimittels zur Regulierung von Apoptose in menschlichen Zellen.

7. Verwendung nach Anspruch 4, wobei die Krebserkrankungen ausgewählt sind aus der Gruppe Prostatakrebs, Ovarialkarzinom, Darmkrebs, Zervixkarzinoma, Melanoma, Pankreaskrebs.

10

15

20

25

30

35

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 15. Mai 2003 (15.05.2003)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 03/039539 A3

- (51) Internationale Patentklassifikation⁷: A61K 31/4035, 31/415, 31/433, 31/443, 31/4436, 31/4709, 31/4725, 31/501, 31/505, A61P 35/00, 35/04
- (21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP02/11350

(22) Internationales Anmeldedatum:

10. Oktober 2002 (10.10.2002)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 101 55 076.6 9. November 2001 (09.11.2001) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): MERCK PATENT GMBH [DE/DE]; Frankfurter Strasse 250, 64293 Darmstadt (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): OSSWALD, Mathias [DE/DE]; Im Strenger 7A, 64665 Alsbach-Hähnlein (DE). DORSCH, Dieter [DE/DE]; Königsberger Strasse 17A, 64372 Ober-Ramstadt (DE). MEDERSKI, Werner [DE/DE]; Katzenelnbogenweg 1, 64673 Zwingenberg (DE). AMENDT, Christiane [DE/DE]; Kurt-Schumacher-Strasse 28, 55124 Mainz (DE). GRELL, Matthias [DE/DE]; Lindenweg 44, 64291 Darmstadt (DE).

- (74) Gemeinsamer Vertreter: MERCK PATENT GMBH; Frankfurter Strasse 250, 64293 Darmstadt (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

(88) Veröffentlichungsdatum des internationalen
Recherchenberichts: 6. November 2003

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: USE OF ENDOTHELIN RECEPTOR ANTAGONISTS IN THE TREATMENT OF TUMOUR DISEASES

- (54) Bezeichnung: VERWENDUNG VON ENDOTHELIN-REZEPTOR-ANTAGONISTEN ZUR BEHANDLUNG VON TUMO-RERKRANKUNGEN
- (57) Abstract: The invention relates to the use of endothelin receptor antagonists in the production of a medicament for treating turnour diseases.
- (57) Zusammenfassung: Verwendung von Endothelin-Rezeptor-Antagonisten zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Tumorerkrankungen.

International Application No PCT/EP 02/11350

a. classification of subject matter IPC 7 A61K31/4035 A61K31/415 A61K31/443 A61K31/433 A61K31/4436 A61K31/4709 A61K31/4725 A61K31/505 A61P35/00 A61K31/501 A61P35/04 According to international Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 A61K A61P Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the International search (name of data base and, where practical, search terms used) EPO-Internal, MEDLINE, BIOSIS, CHEM ABS Data, WPI Data, PAJ, EMBASE C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Relevant to claim No. Category * Citation of document, with Indication, where appropriate, of the relevant passages WO 00 36918 A (MARINE POLYMERS 1-7 TECHNOLOGIES I) 29 June 2000 (2000-06-29) * S.4, Z.35-S.5, Z.2 * Υ EP 0 733 626 A (MERCK PATENT GMBH) 1-7 25 September 1996 (1996-09-25) cited in the application claims 1-9; examples 1-13 Y 1-7 WO 97 30996 A (MERCK PATENT GMBH; MEDERSKI WERNER (DE); OSSWALD MATHIAS (DE); DOR) 28 August 1997 (1997-08-28) cited in the application * Ansprüche 1-8 * Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex. Special categories of cited documents : "T" later document published after the International filing date or priority date and not in conflict with the application but clied to understand the principle or theory underlying the investigation. "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance invention "E" earlier document but published on or after the international filling date 'X' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken atone "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another cliation or other special reason (as specified) "V" document of particular relevance; the claimed invention cannol be considered to involve an inventive slep when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. *O' document referring to an oral disclosure, use, exhibition or *P* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 0 7. 07.03 3 June 2003 Name and mailing address of the ISA Authorized officer European Pateni Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel (431-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fex: (431-70) 340-3016

Uiber, P

International Application No PCT/EP 02/11350

		PCT/EP 02/11350
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	EP 0 758 650 A (MERCK PATENT GMBH) 19 February 1997 (1997-02-19) cited in the application * S.2, Z.13-19; Ansp. 1-9;	1-7
Y	EP 0 755 934 A (MERCK PATENT GMBH) 29 January 1997 (1997-01-29) cited in the application * S.3, Z.9-15; Anspr. 1-9 *	1-7
Y	EP 0 757 039 A (MERCK PATENT GMBH) 5 February 1997 (1997-02-05) cited in the application * S.3, Z.23-29; Ansp. 1-9 *	1-7
Y	WO 97 13758 A (MERCK PATENT GMBH; DORSCH DIETER (DE); OSSWALD MATHIAS (DE); MEDER) 17 April 1997 (1997-04-17) cited in the application * S.3, Z.14-24; Ansp. 1-9 *	1-7
Y	WO 97 19077 A (MERCK PATENT GMBH ;MEDERSKI WERNER (DE); OSSWALD MATHIAS (DE); DOR) 29 May 1997 (1997-05-29) cited in the application * S.2, Z.23-33; Ansp. 1-9 *	1-7
Y	WO 97 30982 A (CHRISTADLER MARIA ; MERCK PATENT GMBH (DE); DORSCH DIETER (DE); ANZ) 28 August 1997 (1997-08-28) cited in the application * s.3, letzter Abs.; Ansp. 1-3 *	1-7
Y	DE 196 09 597 A (MERCK PATENT GMBH) 18 September 1997 (1997-09-18) cited in the application * S.1, Z.27-30; Ansp. 5-9 *	1-7
Y	WO 98 27077 A (CHRISTADLER MARIA ; MERCK PATENT GMBH (DE); DORSCH DIETER (DE); ANZ) 25 June 1998 (1998-06-25) cited in the application * s.4, Z.8-18; Ansp. 1-3 und 8 *	1-7
Y	WO 98 41515 A (CHRISTADLER MARIA ;MERCK PATENT GMBH (DE); DORSCH DIETER (DE); ANZ) 24 September 1998 (1998-09-24) cited in the application * S.3, 2.Abs.; Ansp. 1-3 *	1-7
	-/	

International Application No
PCT/EP 02/11350

		PC1/EF 02/11350
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Υ	WO 98 42702 A (CHRISTADLER MARIA ; MERCK PATENT GMBH (DE); DORSCH DIETER (DE); MED) 1 October 1998 (1998-10-01) cited in the application * s.3, Z.33-S.4, Z.7, insbes. Z.6-7 auf S.4; Ansp. 1-10 *	1-7
Y	WO 99 05132 A (CHRISTADLER MARIA; MERCK PATENT GMBH (DE); DORSCH DIETER (DE); MED) 4 February 1999 (1999-02-04) cited in the application * S.2, letzt. Abs., insbes. letzte Zeile; Ansp. 1-4 *	1-7
Υ	DE 196 12 101 A (MERCK PATENT GMBH) 2 October 1997 (1997-10-02) cited in the application * S.2, letzter Satz; Ansp. 1-9 *	1-7
Υ	WO 98 27091 A (CHRISTADLER MARIA ; MERCK PATENT GMBH (DE); DORSCH DIETER (DE); MED) 25 June 1998 (1998-06-25) cited in the application * S.2, 3.Abs.; Ansp.1-3 *	1-7
Υ	WO 98 41521 A (CHRISTADLER MARIA; MERCK PATENT GMBH (DE); DORSCH DIETER (DE); MED) 24 September 1998 (1998-09-24) cited in the application * S.3, Z.3-S.4, Z.13; Ansp.1-3 *	1-7
Y	WO 98 42709 A (CHRISTADLER MARIA; MERCK PATENT GMBH (DE); DORSCH DIETER (DE); MED) 1 October 1998 (1998-10-01) cited in the application * S.2, letzt. Abs., insbes. letzte Zeile; Ansp. 1-4 *	1-7
Υ	US 6 080 774 A (MURUGESAN NATESAN ET AL) 27 June 2000 (2000-06-27) * Sp.6, Z.17; Ansp. 5 *	1-7

International application No.

PCT/EP02/11350

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This inte	ernational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1.	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This Inte	emational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
	SEE SUPPLEMENTAL SHEET
1. X	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

The International Searching Authority has determined that this international application contains multiple (groups of) inventions, namely:

1. Claims: 1-3 (in part), 4-7

Use of endothelin receptor antagonists (ERA) as per formula Claim 1 a) or h) for producing a medicament for inhibiting the growth of neoplastic cells, treatment of cancer diseases, etc.

2. Claims: 1-2 (in part), 4-7

Use of endothelin receptor antagonists (ERA) as per formula Claim 1 b) for producing a medicament for inhibiting the growth of neoplastic cells, treatment of cancer diseases, etc.

3. Claims: 1-2 (in part), 4-7

Use of endothelin receptor antagonists (ERA) as per formula Claim 1 c) for producing a medicament for inhibiting the growth of neoplastic cells, treatment of cancer diseases, etc.

4. Claims: 1-2 (in part), 4-7

Use of endothelin receptor antagonists (ERA) as per formula Claim 1 d) for producing a medicament for inhibiting the growth of neoplastic cells, treatment of cancer diseases, etc.

5. Claims: 1-2 (in part), 4-7

Use of endothelin receptor antagonists (ERA) as per formula Claim 1 e) for producing a medicament for inhibiting the growth of neoplastic cells, treatment of cancer diseases, etc.

6. Claims: 1-3 (in part), 4-7

Use of endothelin receptor antagonists (ERA) as per formula Claim 1 f) or g) or i) or n) or o) or q) for producing a medicament for

inhibiting the growth of neoplastic cells, treatment of cancer diseases, etc.

7. Claims: 1-2 (in part), 4-7

Use of endothelin receptor antagonists (ERA) as per formula Claim 1 j) for producing a medicament for inhibiting the growth of neoplastic cells, treatment of cancer diseases, etc.

8. Claims: 1-2 (in part), 4-7

Use of endothelin receptor antagonists (ERA) as per formula Claim 1 k) for producing a medicament for inhibiting the growth of neoplastic cells, treatment of cancer diseases, etc.

9. Claims: 1-2 (in part), 4-7

Use of endothelin receptor antagonists (ERA) as per formula Claim 1 n) for producing a medicament for inhibiting the growth of neoplastic cells, treatment of cancer diseases, etc.

10. Claims: 1-2 (in part), 4-7

Use of endothelin receptor antagonists (ERA) as per formula Claim 1 p) for producing a medicament for inhibiting the growth of neoplastic cells, treatment of cancer diseases, etc.

information on patent family members

International Application No PCT/EP 02/11350

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 0036918	A	29-06-2000	US	6063911 A	16-05-2000
			AU	2591900 A	12-07-2000
			CA	2356087 A1	29-06-2000
			CN	1335749 T	13-02-2002
			ΕP	1139752 A1	10-10-2001
			NO	20013071 A	20-08-2001
		ہے۔ جب جب تینے ہے۔	WO	0036918 A1	29-06-2000
EP 0733626	Α	25-09-1996	DE	19509950 A1	19-09-1996
			AT	175666 T	15-01-1999
			AU	705559 B2	27-05-1999
			AU	4803996 A	26-09-1996
			BR	9601028 A	30-12-1997
			CA	2171934 A1	19-09-1996 05-02-1997
			CN CZ	1141919 A ,B 9600800 A3	16-10-1996
			DE	59601122 D1	25-02-1999
			DK	733626 T3	09-08-1999
			EP	0733626 A1	25-09-1996
			ES	2128117 T3	01-05-1999
			FI	960953 A	19-09-1996
			GR	3029893 T3	30-07-1999
			ĤÜ	9600663 A2	28-01-1997
			JP	8269027 A	15-10-1996
			NO	961072 A	19-09-1996
			PL	313280 A1	30-09-1996
			RU	2168503 C2	10-06-2001
			SK	36396 A3	05-02-1997
			TR	970014 A2	21-01-1997
			US	5726194 A	10-03-1998
			ZA	9602144 A	26-09-1996
WO 9730996	Α	28-08-1997	DE	19606980 A1	28-08-1997
			ΑU	1875697 A	10-09-1997
			CN	1216045 A	05-05-1999
			MO	9730996 A1	28-08-1997
			EP	0885219 A1	23-12-1998
			ZA	9701474 A	28-08-1997
EP 0758650	Α	19-02-1997	DE	19530032 A1	20-02-1997
			AU	6200296 A	20-02-1997
			BR	9603432 A	12-05-1998
			CA	2183307 A1	17-02-1997
			CN	1149583 A	14-05-1997
			CZ	9602400 A3	12-03-1997
			EP	0758650 A1	19-02-1997
			ΗÑ	9602253 A2	29-12-1997
			JP	9059273 A	04-03-1997
			NO	963411 A	17-02-1997
			PL	315707 A1	17-02-1997 05-03-1997
			SK US	100096 A3 5821256 A	13-10-1998
EP 0755934	A	29-01-1997	DE	19527568 A1	30-01-1997
			AU	6060796 A	06-02-1997
			BR	9603164 A 2182156 A1	05-05-1998 29-01-1997
			CA	7107130 WT	72-01-122/
			CZ	9602197 A3	12-02-1997

Form PCT/ISA/210 (patent family ennax) (July 1892)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT Information on patent family members

Into ational Application No PCT/EP 02/11350

				PUITER	02/11350
Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 0755934	A		EP HU JP NO PL SK	0755934 A1 9602054 A2 9040678 A 963131 A 315422 A1 92496 A3	29-01-1997 28-11-1997 10-02-1997 29-01-1997 03-02-1997 09-07-1997
		راه در در ۱۹۰۰ کی در	US	5700807 A	23-12-1997
EP 0757039	A	05-02-1997	DE AU AU BR CA	19528418 A1 705959 B2 6079296 A 9603252 A 2182469 A1	06-02-1997 03-06-1999 06-02-1997 28-04-1998 03-02-1997
			CZ EP HU JP	9602240 A3 0757039 A1 9602127 A1 9040649 A	12-02-1997 05-02-1997 28-05-1998 10-02-1997
			NO PL SK US	963213 A 315479 A1 100296 A3 5731321 A	03-02-1997 03-02-1997 05-03-1997 24-03-1998
WO 9713758	A	17-04-1997	DE AU BR CA	19537548 A1 7211996 A 9606668 A 2207243 A1	10-04-1997 30-04-1997 30-09-1997 17-04-1997
			CN CZ WO EP	1168137 A 9701768 A3 9713758 A1 0796250 A1	17-12-1997 15-10-1997 17-04-1997 24-09-1997
			HU JP NO PL	9801879 A2 10511118 T 972612 A 320638 A1	28-06-1999 27-10-1998 08-08-1997 13-10-1997
د د د د د د د د د د د د د د د د د د د		, play and see	SK US ZA	73597 A3 5883090 A 9608483 A	06-05-1998 16-03-1999 20-05-1997
WO 9719077	Α	29-05-1997	DE AU WO EP ZA	19543639 A1 7694496 A 9719077 A1 0863898 A1 9609775 A	28-05-1997 11-06-1997 29-05-1997 16-09-1998 21-05-1998
WO 9730982	A	28-08-1997	DE AT AU CN DE DK WO EP	19607096 A1 205486 T 721203 B2 1875797 A 1216540 A ,B 59704603 D1 882030 T3 9730982 A1 0882030 A1	28-08-1997 15-09-2001 29-06-2000 10-09-1997 12-05-1999 18-10-2001 07-01-2002 28-08-1997 09-12-1998
			ES PT RU SI US	2164328 T3 882030 T 2175320 C2 882030 T1 6017939 A	16-02-2002 28-03-2002 27-10-2001 30-04-2002 25-01-2000

information on patent family members

International Application No
PCT/EP 02/11350

			•		I		02/11350
Pa	atent document d in search report		Publication date		Patent family member(s)		Publication date
WO	9730982	A		ZA	9701466	Α	28-08-1997
DE	19609597	Α	18-09-1997	DE	19609597	A1	18-09-1997
MO	9827077	Α	25-06-1998	DE	19653037		25-06-1998
				ΑU	5663598		15-07-1998
				WO	9827077	A1	25-06-1998
MO	9841515	Α	24-09-1998	DE	19710831		17-09-1998
				AU	6826498	Α	12-10-1998
				WO	9841515		24-09-1998
				ZA	9802111	A	14-09-1998
WO	9842702	Α	01-10-1998	DE	19712141	A1	24-09-1998
				AU	6826398	Α	20-10-1998
				WO	9842702		01-10-1998
				ZA	9802370	Α	23-09-1998
 WO	9905132	Α	04-02-1999	DE	19731571	A1	28-01-1999
		••	- · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	AŪ	733338	–	10-05-2001
				AU	8802298		16-02-1999
				BR	9811537		29-08-2000
				CN	1265102		30-08-2000
				WO	9905132		04-02-1999
				EΡ	1000044	A1	17-05-2000
				HU	0003335	A2	30-07-200
				JP	2001510836	T	07-08-200
				NO	20000324	Α	21-01-2000
				PL	338070		25-09-2000
				SK	512000	A3	11-07-2000
				TW	461887		01-11-200
				US	6197800		06-03-200
				ZA	9806551	A	20-09-1999
DE	19612101	A	02-10-1997	DE	19612101	A1	02-10-1997
WO	9827091	A	25-06-1998	DE	19653024		25-06-1998
				ΑIJ	5758398		15-07-1998
				MO	9827091	A1	25-06-1998
WO	9841521	A	24-09-1998	DE	19711428	A1	24-09-1998
-				AU	6826698		12-10-1998
				WO	9841521		24-09-1998
				ZA	9802299	A	28-09-1998
WO	9842709	Α	01-10-1998	DE	19711785	A1	24-09-1998
-				ÁÜ	6826598		20-10-1998
				WO	9842709	A1	01-10-1998
				ZA	9802359	Α	22-09-1998
us	6080774	A	27-06-2000	US	6271248	B1	07-08-2001
		-•		ĀŪ	716606		02-03-2000
				AU	6810596	A	17-04-1997
				CA	2187576		12-04-1997
				UN.			
				EP JP	0768305 9124620	A1	16-04-1997 13-05-1997

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 02/11350

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 A61K31/4035 A61K31/415 A61K31/433 A61K31/4709 A61K31/4725 A61K31/501 A61K31/443 A61K31/4436 A61K31/505 A61P35/00 A61P35/04

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) $IPK \ 7 \qquad A61K \qquad A61P$

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendele Suchbegriffe)

EPO-Internal, MEDLINE, BIOSIS, CHEM ABS Data, WPI Data, PAJ, EMBASE

C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie®	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab	e der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.
Y	WO 00 36918 A (MARINE POLYMERS TECHNOLOGIES I) 29. Juni 2000 (20 * S.4, Z.35-S.5, Z.2 *	1-7	
Y	EP 0 733 626 A (MERCK PATENT GMBH 25. September 1996 (1996-09-25) in der Anmeldung erwähnt Ansprüche 1-9; Beispiele 1-13	4)	1-7
Y	WO 97 30996 A (MERCK PATENT GMBH; WERNER (DE); OSSWALD MATHIAS (DE) 28. August 1997 (1997-08-28) 1n der Anmeldung erwähnt * Ansprüche 1-8 * 		1-7
	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Slehe Anhang Patentiamille	
"A' Veröffer aber n "E' älteres Anmel "L' Veröffer schein andere soll od ausgel "O' Veröffer eine B "P' Veröffer dem b	ntlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, enutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht allichung, die vor dem internationalen Anmeidedatum, aber nach eanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	kann nicht eis eur erlindertscher i atig werden, wenn die Veröffentlichung mi Veröffentlichungen dieser Kategorie ir diese Verbindung für einen Fachman *&* Veröffentlichung, die Mitglied derselbe	nt worden ist und mit der ir zum Verständnis des der soder der ihr zugrundellegenden utung; die beanspruchte Erfindun ichung nicht als neu oder auf achtet werden irtung; die beanspruchte Erfindun keit beruhend betrachtet ielner oder mehreren anderen Verbindung gebracht wird und nahellegend ist in Patentifamilie ist
	. Juni 2003	Absendedatum des Internationalen Re	echerch e ndarichts
	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax. (+31–70) 340–3016	Bevollmächligter Bediensteter Uiber, P	

Internationales Aktenzeichen
PCT/EP 02/11350

	rci/Er	02/11350
C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategorie®	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Argabe der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.
Y	EP 0 758 650 A (MERCK PATENT GMBH) 19. Februar 1997 (1997-02-19) in der Anmeldung erwähnt * S.2, Z.13-19; Ansp. 1-9;	1-7
Y	EP 0 755 934 A (MERCK PATENT GMBH) 29. Januar 1997 (1997-01-29) in der Anmeldung erwähnt * S.3, Z.9-15; Ånspr. 1-9 *	1-7
Υ	EP 0 757 039 A (MERCK PATENT GMBH) 5. Februar 1997 (1997-02-05) in der Anmeldung erwähnt * S.3, Z.23-29; Ansp. 1-9 *	1-7
Υ	WO 97 13758 A (MERCK PATENT GMBH ;DORSCH DIETER (DE); OSSWALD MATHIAS (DE); MEDER) 17. April 1997 (1997-04-17) in der Anmeldung erwähnt * S.3, Z.14-24; Ansp. 1-9 *	1-7
Υ	WO 97 19077 A (MERCK PATENT GMBH ; MEDERSKI WERNER (DE); OSSWALD MATHIAS (DE); DOR) 29. Mai 1997 (1997-05-29) in der Anmeldung erwähnt * S.2, Z.23-33; Ansp. 1-9 *	1-7
γ	WO 97 30982 A (CHRISTADLER MARIA ; NERCK PATENT GMBH (DE); DORSCH DIETER (DE); ANZ) 28. August 1997 (1997-08-28) 1n der Anmeldung erwähnt * s.3, letzter Abs.; Ansp. 1-3 *	1-7
Υ	DE 196 09 597 A (MERCK PATENT GMBH) 18. September 1997 (1997-09-18) in der Anmeldung erwähnt * S.1, Z.27-30; Ansp. 5-9 *	1-7
Y	WO 98 27077 A (CHRISTADLER MARIA ; MERCK PATENT GMBH (DE); DORSCH DIETER (DE); ANZ) 25. Juni 1998 (1998-06-25) 1n der Anmeldung erwähnt * s.4, Z.8-18; Ansp. 1-3 und 8 *	. 1–7
Y	WO 98 41515 A (CHRISTADLER MARIA ; MERCK PATENT GMBH (DE); DORSCH DIETER (DE); ANZ) 24. September 1998 (1998-09-24) in der Anmeldung erwähnt * S.3, 2.Abs.; Ansp. 1-3 *	1-7
	-/	
	-/	

Internationales Aktenzeichen
PCT/EP 02/11350

	I PC	T/EP 02/11350
C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, sowell erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden	Telle Betr. Anspruch Nr.
Y	WO 98 42702 A (CHRISTADLER MARIA ; MERCK PATENT GMBH (DE); DORSCH DIETER (DE); MED) 1. Oktober 1998 (1998-10-01) in der Anmeldung erwähnt * s.3, Z.33-S.4, Z.7, insbes. Z.6-7 auf S.4; Ansp. 1-10 *	1-7
Υ	WO 99 05132 A (CHRISTADLER MARIA ;MERCK PATENT GMBH (DE); DORSCH DIETER (DE); MED) 4. Februar 1999 (1999-02-04) in der Anmeldung erwähnt * S.2, letzt. Abs., insbes. letzte Zeile; Ansp. 1-4 *	1-7
Υ	DE 196 12 101 A (MERCK PATENT GMBH) 2. Oktober 1997 (1997-10-02) in der Anmeldung erwähnt * S.2, letzter Satz; Ansp. 1-9 *	1-7
Υ	WO 98 27091 A (CHRISTADLER MARIA ; MERCK PATENT GMBH (DE); DORSCH DIETER (DE); MED) 25. Juni 1998 (1998-06-25) 1n der Anmeldung erwähnt * S.2, 3.Abs.; Ansp.1-3 *	1-7
Y	WO 98 41521 A (CHRISTADLER MARIA ; MERCK PATENT GMBH (DE); DORSCH DIETER (DE); MED) 24. September 1998 (1998-09-24) in der Anmeldung erwähnt * S.3, Z.3-S.4, Z.13; Ansp.1-3 *	1–7
Υ	WO 98 42709 A (CHRISTADLER MARIA ;MERCK PATENT GMBH (DE); DORSCH DIETER (DE); MED) 1. Oktober 1998 (1998-10-01) in der Anmeldung erwähnt * S.2, letzt. Abs., insbes. letzte Zeile; Ansp. 1-4 *	1-7
Υ -	US 6 080 774 A (MURUGESAN NATESAN ET AL) 27. Juni 2000 (2000-06-27) * Sp.6, Z.17; Ansp. 5 *	1-7

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 02/11350

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Feld I Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1
Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
1. Ansprüche Nr. weil sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpfilohtet ist, nämlich
2. Ansprüche Nr. weit eie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich
3. Ansprüche Nr. weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt eind.
Feld II Bemerkungen bei mangeinder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 3 auf Blatt 1)
Die Internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese Internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:
siehe Zusatzblatt
Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser Internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche.
2. Da für alle recherchlerbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Behörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
Da der Anmeider nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
4. Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt:
Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspruchs Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt. X Die Zahlung zusätzlicher Recherchengebühren erfolgte ohne Widerspruch.

WEITERE ANGABEN

PCT/ISA/ 210

Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere (Gruppen von) Erfindungen enthält, nämlich:

1. Ansprüche: 1-3(teilweise),4-7

Verwendung von Endothelin-Rezeptor-Antagoniste (ERA) gemäss Formel Anspruch 1 a) oder h) zur Herstellung eines Medikaments zur inhibierung des Wachstums neoplastischer Zellen, Behandlung von Krebserkrankungen etc...

2. Ansprüche: 1-2 (teilweise),4-7

Verwendung von Endothelin-Rezeptor-Antagoniste (ERA) gemäss Formel Anspruch 1 b) zur Herstellung eines Medikaments zur inhibierung des Wachstums neoplastischer Zellen, Behandlung von Krebserkrankungen etc...

3. Ansprüche: 1-2(teilweise),4-7

Verwendung von Endothelin-Rezeptor-Antagoniste (ERA) gemäss Formel Anspruch 1 c) zur Herstellung eines Medikaments zur inhibierung des Wachstums neoplastischer Zellen, Behandlung von Krebserkrankungen etc...

4. Ansprüche: 1-2(teilweise),4-7

Verwendung von Endothelin-Rezeptor-Antagoniste (ERA) gemäss Formel Anspruch 1 d) zur Herstellung eines Medikaments zur inhibierung des Wachstums neoplastischer Zellen, Behandlung von Krebserkrankungen etc...

5. Ansprüche: 1-2(teilweise),4-7

Verwendung von Endothelin-Rezeptor-Antagoniste (ERA) gemäss Formel Anspruch 1 e) zur Herstellung eines Medikaments zur inhibierung des Wachstums neoplastischer Zellen, Behandlung von Krebserkrankungen etc...

6. Ansprüche: 1-3(teilweise),4-7

Verwendung von Endothelin-Rezeptor-Antagoniste (ERA) gemäss Formel Anspruch 1 f) oder g) oder 1) oder l) oder m) oder o) oder q) zur Herstellung eines Medikaments zur inhibierung des Wachstums neoplastischer Zellen, Behandlung von Krebserkrankungen etc...

7. Ansprüche: 1-2(tellweise),4-7

PCT/ISA/ 210

Verwendung von Endothelin-Rezeptor-Antagoniste (ERA) gemäss Formel Anspruch 1 j) zur Herstellung eines Medikaments zur inhibierung des Wachstums neoplastischer Zellen, Behandlung von Krebserkrankungen etc...

8. Ansprüche: 1-2(teilweise),4-7

Verwendung von Endothelin-Rezeptor-Antagoniste (ERA) gemäss Formel Anspruch 1 k) zur Herstellung eines Medikaments zur inhibierung des Wachstums neoplastischer Zellen, Behandlung von Krebserkrankungen etc...

9. Ansprüche: 1-2(teilweise),4-7

Verwendung von Endothelin-Rezeptor-Antagoniste (ERA) gemäss Formel Anspruch 1 n) zur Herstellung eines Medikaments zur inhibierung des Wachstums neoplastischer Zellen, Behandlung von Krebserkrankungen etc...

10. Ansprüche: 1-2(teilweise),4-7

Verwendung von Endothelin-Rezeptor-Antagoniste (ERA) gemäss Formel Anspruch 1 p) zur Herstellung eines Medikaments zur inhibierung des Wachstums neoplastischer Zellen, Behandlung von Krebserkrankungen etc...

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 02/11350

	echerchenbericht rtes Patentdokume	nt	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentiamilie	Datum der Veröffentlichung
WO	0036918	A	29-06-2000	US	6063911 A	16-05-2000
				ΑU	2591900 A	12-07-2000
				CA	2356087 A1	29-06-2000
				CN	1335749 T	13-02-2002
				EP	1139752 A1	10-10-2001
				NO	20013071 A	20-08-2001
		. — — — —	الله الإراض من بدو من مريسية	WO	0036918 A1	29-06-2000
EP	0733626	Α	25-09-1996	DE	19509950 A1	19-09-1996
				AT	175666 T	15-01-1999
				AU	705559 B2	27-05-1999
				AU	4803996 A	26-09-1996 30-12-1997
				BR	9601028 A	19-09-1996
				CA CN	2171934 A1 1141919 A ,B	05-02-1997
				CZ	9600800 A3	16-10-1996
				DE	59601122 D1	25-02-1999
				DK	733626 T3	09-08-1999
				EP	0733626 AI	25-09-1996
				ES	2128117 T3	01-05-1999
				FI	960953 A	19-09-1996
				GR	3029893 T3	30-07-1999
				HU	9600663 A2	28-01-1997
				JP	8269027 A	15-10-1996
				NO	961072 A	19-09-1996
				PL	313280 A1	30-09-1996
				RU	2168503 C2	10-06-2001
				SK	36396 A3	05-02-1997
				TR	970014 A2	21-01-1997
				US	5726194 A	10-03-1998
					9602144 A	26-09-1996
MO	9730996	Α	28-08-1997	DE	19606980 A1	28-08-1997
				AU	1875697 A	10-09-1997
				CN	1216045 A	05-05-1999
				WO	9730996 A1	28-08-1997 22-12-1998
				EP ZA	0885219 A1 9701474 A	23-12-1998 28-08-1997
						مان سار المان
EP	0758650	Α	19-02-1 997	DE	19530032 A1	20-02-1997
				AU	6200296 A	20-02-1997
				BR	9603432 A	12-05-1998
				CA	2183307 Al	17-02-1997
				CN	1149583 A	14-05-1997 12-03-1997
				CZ EP	9602400 A3 0758650 A1	19-02-1997
				HU	9602253 A2	29-12-1997
				JP	9059273 A	04-03-1997
				NO	963411 A	17-02-1997
				PL	315707 A1	17-02-1997
				SK	100096 A3	05-03-1997
				US	5821256 A	13-10-1998
FP	0755934	Α	29-01-1997	DE	19527568 A1	30-01-1997
41	0/30004	^	va ar-r	AŪ	6060796 A	06-02-1997
				BR	9603164 A	05-05-1998
						29-01-1997
				CA	2182156 A1	23-01-133/

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamille gehören

Internationales Aktenzeichen
PCT/EP 02/11350

					02/11350
lm Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP 0755934	A		EP	0755934 A1	29-01-1997
1	••		HÜ	9602054 A2	28-11-1997
			JP	9040678 A	10-02-1997
			NO	963131 A	29-01-1997
İ			PL	315422 A1	03-02-1997
			SK	92496 A3	09-07-1997
			US	5700807 A	23-12-1997
				3700007 K	23 12 1337
EP 0757039	Α	05-02-1997	DE	19528418 A1	06-02-1997
			AU	705959 B2	03-06-1999
			AU	6079296 A	06-02-1997
}			BR	9603252 A	28-04-1998
·			ČÄ	2182469 A1	03-02-1997
			CZ	9602240 A3	12-02-1997
			EP	0757039 A1	05-02-1997
1			ΗÜ	9602127 A1	28-05-1998
					10-02-1997
			JP	9040649 A	
ł			NO	963213 A	03-02-1997
i			PL	315479 A1	03-02-1997
1			SK	100296 A3	05-03-1997
			US	5731321 A	24-03-1998
110, 071,0750		17 04 1007	DE	19537548 A1	10-04-1997
WO 9713758	Α	17-04-1997			30-04-1997
			AU	7211996 A	
			BR	9606668 A	30-09-1997
			CA	2207243 A1	17-04-1997
			CN	1168137 A	17-12-1997
			CZ	9701768 A3	1 5-10-1997
			WO	9713758 A1	17-04-1997
			EΡ	0796250 A1	24-09-1997
			HU	9801879 A2	28-06-1999
•			JP	10511118 T	27-10-1998
•			NO	972612 A	08-08-1997
1			PL	320638 A1	13-10-1997
			SK	73597 A3	06-05-1998
1			US	5883090 A	16-03-1999
			ZA	9608483 A	20-05-1997
WO 9719077	Α	29-05-1997	DE	19543639 A1	28-05-1997
			AU	7694496 A	11-06-1997
			WO	9719077 A1	29-05-1997
			ĒΡ	0863898 A1	16-09-1998
			ΖA	9609775 A	21-05-1998
WO 9730982	Α	28-08-1997	DΕ	19607096 A1	28-08-1997
			AT	205486 T	15-09-2001
1			AU	721203 B2	29-06-2000
1			AU	1875797 A	10-09-1997
1			CN	1216540 A ,B	12-05-1999
1			DE	59704603 D1	18-10-2001
1			DK	882030 T3	07-01-2002
1			WO	9730982 A1	28-08-1997
			EP	0882030 A1	09-12-1998
			ES	2164328 T3	16-02-2002
1				882030 T	28-03-2002
			PT		27-10-2001
l			RU	2175320 C2	30-04-2002
i			SI	882030 T1	
			US	6017939 A	25-01-2000
Formhight PCT/ISA/210 (Anhang Patentiamilie)(.)					

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 02/11350

_							
	techerchenbericht Irtes Patentdokumen	t	Datum der Veröffentlichung		Mitgiled(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
WO	9730982	Α		ZA	9701466	Α	28-08-1997
DE	19609597	A	18-09-1997	DE	19609597	' A1	18-09-1997
WO	9827077	Α	25-06-1998	DE	19653037		25-06-1998
				AU	5663598		15-07-1998
				WO	9827077	A1	25-06-1998
WO	9841515	Α	24-09-1998	DE	19710831		17-09-1998
				AU	6826498		12-10-1998
				WO	9841515		24-09-1998
				ZA	9802111	Α	14-09-1998
WO	9842702	Α	01-10-1998	DE	19712141	A1	24-09-1998
				AU	6826398		20-10-1998
				WO	9842702		01-10-1998
				ZA	9802370		23-09-1998
WO	9905132	A	04-02-1999	DE	19731571	A1	28-01-1999
		• •		ĀŪ	733338	B2	10-05-2001
				AU	8802298		16-02-1999
				BR	9811537	Α	29-08-2000
				CN	1265102	: T	30-08-2000
				WO	9905132		04-02-1999
				EP	1000044	A1	17-05-2000
				HU	0003335		30-07-2001
				JP	2001510836		07-08-2001
				NO	20000324		21-01-2000
				PL	338070		25-09-2000
				SK	512000		11-07-2000
				TW	461887		01-11-2001
				US	6197800 9806551		06-03-2001 20-09-1999
					9600551		20-03-1333
DE	19612101	A	02-10-1997	DE	19612101	A1	02-10-1997
MO	9827091	Α	25-06-1998	DE	19653024		25-06-1998
				AU	5758398		15-07-1998
				WO	9827091	A1	25-06-1998
WO	9841521	Α	24-09-1998	DE	19711428		24-09-1998
				AU	6826698		12-10-1998
				WO	9841521		24-09-1998
				ZA	9802299	A	28-09-1998
WO	9842709	Α	01-10-1998	DE	19711785		24-09-1998
				AU	6826598		20-10-1998
				WO	9842709		01-10-1998
				ZA	9802359	A	22-09-1998
US	6080774	Α	27-06-2000	US	6271248	B1	07-08-2001
				AU	716606	B2	02-03-2000
				ΑU	6810596		17-04-1997
				CA	2187576	A1	12-04-1997
				EP JP	0768305 9124620		16-04-1997 13-05-1997